12.06.03

# 日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

REC'D 0 1 AUG 2003

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application: 2002年 6月12日

出 願 番 号 Application Number: 特願2002-171518

[ST. 10/C]:

[JP2002-171518]

出 願 人 Applicant(s):

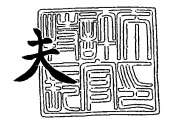
杉山 治夫 中外製薬株式会社 住友製薬株式会社

PRIORITY DOCUMENT SUBMITTED OR TRANSMITTED IN

COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2003年 7月11日





【書類名】

特許願

【整理番号】

184413

【提出日】

平成14年 6月12日

【あて先】

特許庁長官殿

【国際特許分類】

C12N 5/00

A61K 35/12

【発明者】

【住所又は居所】

大阪府大阪市此花区春日出中3丁目1番98号 住友製

薬株式会社内

【氏名】

後藤 正志

【発明者】

【住所又は居所】

大阪府大阪市此花区春日出中3丁目1番98号 住友製

薬株式会社内

【氏名】

高須 秀夫

【発明者】

【住所又は居所】

大阪府箕面市船場西2-19-30

【氏名】

杉山 治夫

【特許出願人】

【識別番号】

595090392

【住所又は居所】

大阪府箕面市船場西2-19-30

【氏名又は名称】

杉山 治夫

【特許出願人】

【識別番号】

000003311

【住所又は居所】

東京都北区浮間5丁目5番1号

【氏名又は名称】

中外製薬株式会社

【特許出願人】

【識別番号】

000183370

【住所又は居所】

大阪府大阪市中央区道修町2丁目2番8号

【氏名又は名称】

住友製薬株式会社

### 【代理人】

【識別番号】

100062144

【弁理士】

【氏名又は名称】

青山 葆

【選任した代理人】

【識別番号】 100086405

【弁理士】

【氏名又は名称】 河宮 治

【選任した代理人】

【識別番号】

100068526

【弁理士】

【氏名又は名称】 田村 恭生

【選任した代理人】

【識別番号】 100103230

【弁理士】

【氏名又は名称】 高山 裕貢

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

013262

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

図面 1

【物件名】

要約書 1

【包括委任状番号】 0203207

【包括委任状番号】 9809450

【プルーフの要否】

## 【曹類名】 明細書

【発明の名称】 HLA-A24拘束性癌抗原ペプチド 、【特許請求の範囲】

# 【請求項1】 以下のアミノ酸配列:

Arg Tyr Phe Pro Asn Ala Pro Tyr Leu (配列番号: 2)、

Arg Tyr Pro Gly Val Ala Pro Thr Leu (配列番号: 3)、

Arg Tyr Pro Ser Cys Gln Lys Lys Phe (配列番号: 4)、

Ala Tyr Leu Pro Ala Val Pro Ser Leu (配列番号: 5)、および

Asn Tyr Met Asn Leu Gly Ala Thr Leu (配列番号: 6)、

のなかから選ばれるいずれかのアミノ酸配列を有するペプチド。

【請求項2】 配列番号:2、3、4、5および6のなかから選ばれるいずれかのアミノ酸配列中にアミノ酸残基の改変を含有する改変アミノ酸配列を有し、かつHLA-A24拘束性のCTL誘導活性を有するペプチド(ただし、配列番号7のアミノ酸配列を有するペプチドは除く)。

【請求項3】 配列番号:2、3、5および6のなかから選ばれるいずれかのアミノ酸配列の第9位のロイシンをフェニルアラニン、トリプトファン、イソロイシンまたはメチオニンに置換した改変アミノ酸配列を有する、請求項2記載のペプチド。

【請求項4】 配列番号:4のアミノ酸配列の第9位のフェニルアラニンをトリプトファン、ロイシン、イソロイシンまたはメチオニンに置換した改変アミノ酸配列を有する、請求項2記載のペプチド。

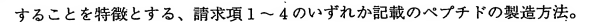
【請求項5】 請求項1~4のいずれか記載のペプチドをコードするポリヌクレオチド。

【請求項6】 配列番号:2、3、4、5および6のなかから選ばれるいずれかのアミノ酸配列をコードする、請求項5記載のポリヌクレオチド。

【請求項7】 請求項5または6に記載のポリヌクレオチドを含有する発現ベクター。

【請求項8】 請求項7記載の発現ベクターを含有する細胞。

【請求項9】 請求項8記載の細胞を、ペプチドの発現可能な条件下で培養



【請求項10】 請求項1~4のいずれか記載のペプチドに特異的に結合する抗体。

【請求項11】 請求項1~4のいずれかに記載のペプチド由来の癌抗原ペプチドとHLA-A24抗原との複合体が提示されている抗原提示細胞。

【請求項12】 配列番号:2、3、4、5および6のなかから選ばれるいずれかのアミノ酸配列からなる癌抗原ペプチドとHLA-A24抗原との複合体が提示されている、請求項11記載の抗原提示細胞。

【請求項13】 請求項1~4のいずれか記載のペプチド由来の癌抗原ペプチドとHLA-A24抗原との複合体を認識するCTL。

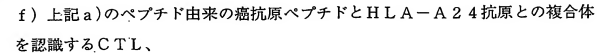
【請求項14】 配列番号:2、3、4、5および6のなかから選ばれるいずれかのアミノ酸配列からなる癌抗原ペプチドとHLA-A24抗原との複合体を認識する、請求項13記載のCTL。

【請求項15】 請求項1~4のいずれか記載のペプチド、請求項5または6記載のポリヌクレオチド、請求項7記載の発現ベクター、請求項8記載の細胞、請求項11または12記載の抗原提示細胞、あるいは請求項13または14記載のCTLと、薬学的に許容される担体とを含有する医薬組成物。

【請求項16】 請求項1~4のいずれか記載のペプチド、請求項5または6記載のポリヌクレオチド、請求項7記載の発現ベクター、請求項8記載の細胞、請求項11または12記載の抗原提示細胞、あるいは請求項13または14記載のCTLを有効成分とする癌ワクチン。

# 【請求項17】 以下のa)~f)

- a)アミノ酸配列: Arg Val Pro Gly Val Ala Pro Thr Leu (配列番号: 7) を有するペプチド、
- b) 上記 a) のペプチドをコードするポリヌクレオチド、
- c)上記b)のポリヌクレオチドを含有する発現ベクター、
- d)上記c)の発現ベクターを含有する細胞、
- e)上記a)のペプチド由来の癌抗原ペプチドとHLA-A24抗原との複合体が提示されている抗原提示細胞、および



のなかから選ばれるいずれかと薬学的に許容される担体とを含有する医薬組成物 。

## 【請求項18】 以下のa)~f):

- a) 配列番号: 7のアミノ酸配列を有するペプチド、
- b) 上記a)のペプチドをコードするポリヌクレオチド、
- c)上記b)のポリヌクレオチドを含有する発現ベクター、
- d) 上記 c) の発現ベクターを含有する細胞、
- e)上記a)のペプチド由来の癌抗原ペプチドとHLA-A24抗原との複合体が提示されている抗原提示細胞、および
- f) 上記 a)のペプチド由来の癌抗原ペプチドとHLA-A24抗原との複合体を認識するCTL、

のなかから選ばれるいずれかを有効成分とする癌ワクチン。

## 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

### 【発明の属する技術分野】

本発明は、HLA-A24拘束性癌抗原ペプチドに関する。より詳細には、本発明は、イン・ビボでCTL誘導能を有するWT1由来のHLA-A24拘束性癌抗原ペプチド、および当該ペプチドの癌ワクチンとしての使用などに関する。

#### [0002]

#### 【従来の技術】

生体による癌細胞やウイルス感染細胞等の排除には細胞性免疫、とりわけ細胞 傷害性T細胞(CTLと称する)が重要な働きをしている。CTLは、癌細胞上 の癌抗原タンパク質由来の抗原ペプチド(癌抗原ペプチド)とMHC(Major Hi stocompatibility Complex)クラスI抗原(ヒトの場合はHLA抗原と称する) により形成される複合体を認識し、癌細胞を攻撃・破壊する。

#### [0003]

癌抗原タンパク質は、Immunity, vol. 10:281, 1999のtablelに記載のものが代

表例として挙げられる。具体的にはメラノサイト組織特異的タンパク質であるgp100(J. Exp. Med., 179:1005, 1994)、MART-1(Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 91:3515, 1994)、およびチロシナーゼ(J. Exp. Med., 178:489, 1993)などのメラノソーム抗原、メラノーマ以外の癌抗原タンパク質としてはHER2/neu(J. Exp. Med., 181:2109, 1995)、CEA(J. Natl. Cancer. Inst., 87:982, 1995)、およびPSA(J. Natl. Cancer. Inst., 89:293, 1997)などの癌マーカーが挙げられる。癌抗原ペプチドは、癌抗原タンパク質が細胞内プロテアーゼによりプロセシングされて生成される約8から11個のアミノ酸から成るペプチドであり(Cur. Opin, Immunol., 5:709, 1993; Cur. Opin, Immunol., 5:719, 1993; Cell, 82:13, 1995; Immunol. Rev., 146:167, 1995)、前記のように、この生成された癌抗原ペプチドとMHCクラスI抗原(HLA抗原)との複合体が細胞表面に提示され、CTLにより認識される。従って、CTLによる癌細胞破壊を利用する癌免疫療法剤(癌ワクチン)を開発する場合、CTLを効率良く誘導できる癌抗原ペプチドを癌抗原タンパク質より同定することが、非常に重要となる。

# [0004]

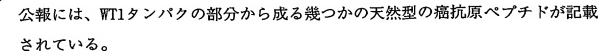
MHCクラスI分子は、多くのサブタイプが存在し、結合できる抗原ペプチドのアミノ酸配列にはそれぞれのタイプについて規則性(結合モチーフ)が存在する。例えば、HLAーA2の結合モチーフは、2番目のアミノ酸がロイシン、メチオニンまたはイソロイシン、9番目のアミノ酸がバリン、ロイシンまたはイソロイシン、3番目のアミノ酸がバリン、ロイシンまたはイソロイシンである。またHLAーA24の結合モチーフは、2番目のアミノ酸がチロシン、フェニルアラニン、メチオニンまたはトリプトファン、9番目のアミノ酸がフェニルアラニン、ロイシン、イソロイシン、トリプトファンまたはメチオニンである。また最近では、前記モチーフを含むHLA抗原への推定結合配列をデータベース上で検索することも可能である(例えばBIMASソフト(http://bimas.dcrt.nih.gov/molbio/hla\_bind/))。従って、CTLを誘導できる癌抗原ペプチドを癌抗原タンパク質より同定するには、第一に、癌抗原タンパク質のアミノ酸配列より目的のHLAタイプの結合モチーフまたは推定結合配列に一致する約8から11個のアミノ酸より構成されるペプチド領域を同定する。



しかしながら、結合モチーフや推定結合配列より同定されたペプチドが必ず免疫原性を有するとは限らない。癌抗原ペプチドは癌抗原タンパク質が細胞内でプロセシングされることにより生成されるため、プロセシングにより生成されないペプチドは抗原ペプチドとはなり得ない。さらに、結合モチーフや推定結合配列を有するペプチドが実際に癌抗原ペプチドとして細胞内で生成されても、多くの癌抗原タンパク質は本来生体に存在する正常な物質であるため、CTLはこれら癌抗原に対してトレランスとなっている場合がある。以上のことから、CTL誘導活性を有する癌抗原ペプチドを同定するためには、目的のHLAタイプの結合モチーフ・推定結合配列による予測のみでは不充分であり、イン・ビボでの免疫原性(CTL誘導活性)の評価が重要となる。

#### [0006]

Wilms癌の癌抑制遺伝子WT1(WT1遺伝子)は、Wilms癌、無紅 彩、泌尿生殖異常、精神発達遅延などを合併するWAGR症候群の解析からWi lms癌の原因遺伝子の1つとして染色体11p13から単離され(Nature, 34 3:774, 1990)、そのゲノムDNAは約50kbで10のエキソンから成り、その cDNAは約3kbである。cDNAから推定されるアミノ酸配列は、配列番号: 1に示す通りである (Cell., 60:509, 1990)。WT1遺伝子はヒト白血病で高発 現しており、白血病細胞をWT1アンチセンスオリゴマーで処理するとその細胞 増殖が抑制される(特開平9-104627号公報)ことなどから、WT1遺伝 子は白血病細胞の増殖に促進的に働いていることが示唆されている。さらに、W T1遺伝子は、胃癌、大腸癌、肺癌、乳癌、胚細胞癌、皮膚癌、膀胱癌、前立腺 癌、子宮癌、子宮頸癌、卵巣癌等の固形癌においても高発現しており(特開平9-104627号公報、特開平11-35484号公報)、白血病および固形癌における新しい癌 抗原タンパク質であることが判明した(J. Immunol., 164:1873-80, 2000、J. Cl in. Immunol., 20, 195-202, 2000)。癌免疫療法(剤癌ワクチン)は多くの癌患者に対 して適用可能であることが好ましいことから、多くの癌種で高発現しているWT 1における癌抗原ペプチドの同定、および当該癌抗原ペプチドを利用した癌ワク チンの開発は重要である。これに関して W000/06602号公報およびW000/18795号



#### [0007]

前記癌ワクチンの開発においてイン・ビボにおける有用性を評価するには、実験動物として一般に使用されている純系マウスは使用できず、HLAを発現するヒトモデル動物を用いる必要がある。すなわち、癌ワクチンとして用いられるヒト抗原ペプチドは、HLAに提示されることにより特異的免疫応答を誘導することが可能となるものであるが、当該HLAはヒトに特異的なMHCクラスI分子であるため、HLAを有さない非ヒト動物をヒト治療用癌ワクチンのイン・ビボ評価に使用することは出来ない。従って、前記のように癌ワクチンの有用性の評価には、HLAを発現するヒトモデル動物が必要である。

#### [0008]

#### 【発明が解決しようとする課題】

本発明の目的は、イン・ビボにおいて免疫原性(CTL誘導活性)を有するWT1由来の癌抗原ペプチド、および当該癌抗原ペプチドの癌ワクチンとしての使用などを提供することにある。

#### [0009]

#### 【課題を解決するための手段】

最近、HLA-A24抗原を発現しイン・ビボでの評価に使用できるヒトモデル動物が作製され、特許出願されている(PCT/JP01/10885、国際出願日:2001年12月12日(優先日:2000年12月13日)、出願人:住友製薬株式会社)。

これにより、HLA-A24拘束性癌抗原タンパク、癌抗原ペプチドおよびそれらの遺伝子をイン・ビボで評価することができるようになった。

#### [0010]

本発明者らは、前記ヒトモデルマウスを用いて、WT1に由来するHLA-A24拘束性の天然型ペプチドおよび改変型ペプチドの評価を行った。すなわち、BIMASソフト (http://bimas.dcrt.nih.gov/molbio/hla\_bind/)により推定したWT1中のHLA-A24抗原への推定結合配列(結合モチーフ)を有するペプチドについて評価した結果、以下の天然型ペプチド:

ペプチドA:Arg Met Phe Pro Asn Ala Pro Tyr Leu (配列番号:8)

ペプチドB:Arg Val Pro Gly Val Ala Pro Thr Leu (配列番号:7)

ペプチドC: Arg Trp Pro Ser Cys Gln Lys Lys Phe (配列番号:9)

ペプチドD:Gln Tyr Arg Ile His Thr His Gly Val Phe (配列番号:10)

ペプチドE: Ala Tyr Pro Gly Cys Asn Lys Arg Tyr Phe (配列番号:11)

において、唯一ペプチドB(配列番号:7)のみが、イン・ビボにて免疫原性(CT L誘導活性)を有することを見出した。

## [0011]

さらに前記ペプチドA~Cの第2位のアミノ酸をチロシン(Tyr)に改変した以下の改変型ペプチド:

ペプチドF: Arg Tyr Phe Pro Asn Ala Pro Tyr Leu (配列番号:2)

ペプチドG: Arg Tyr Pro Gly Val Ala Pro Thr Leu (配列番号:3)

ペプチドH: Arg Tyr Pro Ser Cys Gln Lys Lys Phe (配列番号:4)

を作製し同様の評価を行った。その結果、改変型ペプチドGは、もとの天然型ペプチドBよりも、より高い免疫原性を有することを見出した。また、天然型ペプチドAおよびCが免疫原性を有していなかったにもかかわらず、その改変型ペプチドFおよびHは、高い免疫原性(CTL誘導活性)を有することを見出した。

### [0012]

さらに、前記と同様、BIMASソフトにより検索されたWT1中のHLA-A24抗原への推定結合配列を有するヒトWT1由来の以下の天然型ペプチド(ペプチドK、L)、およびその第2位のアミノ酸をチロシンに改変した以下の改変型ペプチド(ペプチドI、J):

ペプチドK:Ala Leu Leu Pro Ala Val Pro Ser Leu (配列番号:51)

ペプチドL:Asn Gln Met Asn Leu Gly Ala Thr Leu (配列番号:52)

ペプチドI:Ala Tyr Leu Pro Ala Val Pro Ser Leu (配列番号:5)

ペプチドJ:Asn Tyr Met Asn Leu Gly Ala Thr Leu (配列番号:6)

についても同様の評価を行った。その結果、天然型ペプチドKおよびLは免疫原性 (CTL誘導活性)を有していなかったにもかかわらず、その改変型ペプチドIおよびJはイン・ビボで高い免疫原性(CTL誘導活性)を有することを見出した。

#### [0013]

これらの知見から、本発明者らは、前記配列番号:2~6で示された改変型ペプチド、および配列番号:7で示された天然型ペプチドは、癌ワクチンとして種々の形態で利用可能であるとの確信を得た。本発明はかかる知見に基づいて完成されたものである。

#### [0014]

すなわち、本発明は:

### (I) 以下のアミノ酸配列:

Arg Tyr Phe Pro Asn Ala Pro Tyr Leu (配列番号:2)、

Arg Tyr Pro Gly Val Ala Pro Thr Leu(配列番号:3)、

Arg Tyr Pro Ser Cys Gln Lys Lys Phe (配列番号:4)、

Ala Tyr Leu Pro Ala Val Pro Ser Leu (配列番号: 5) 、および

Asn Tyr Met Asn Leu Gly Ala Thr Leu (配列番号: 6)、

のなかから選ばれるいずれかのアミノ酸配列を有するペプチド;あるいは

配列番号:2、3、4、5および6のなかから選ばれるいずれかのアミノ酸配列中にアミノ酸残基の改変を含有する改変アミノ酸配列を有し、かつHLA-A24拘束性のCTL誘導活性を有するペプチド、好ましくは配列番号:2、3、5および6のなかから選ばれるいずれかのアミノ酸配列の第9位のロイシンをフェニルアラニン、トリプトファン、イソロイシンまたはメチオニンに置換した改変アミノ酸配列を有する、本発明のペプチド; または配列番号:4のアミノ酸配列の第9位のフェニルアラニンをトリプトファン、ロイシン、イソロイシンまたはメチオニンに置換した改変アミノ酸配列を有する、本発明のペプチド;

(II) 本発明のペプチドをコードするポリヌクレオチド、好ましくは配列番号:2、3、4、5および6のなかから選ばれるいずれかのアミノ酸配列をコードする、本発明のポリヌクレオチド;あるいは、本発明のポリヌクレオチドを含有する発現ベクター;あるいは、本発明の発現ベクターを含有する形質転換細胞;あるいは、本発明の細胞を、ペプチドの発現可能な条件下で培養することを特徴とする、本発明のペプチドの製造方法;

(III) 本発明のペプチドに特異的に結合する抗体;

- (IV) 本発明のペプチド由来の癌抗原ペプチドとHLA-A24抗原との複合体が提示されている抗原提示細胞、好ましくは配列番号:2、3、4、5および6のなかから選ばれるいずれかのアミノ酸配列からなる癌抗原ペプチドとHLA-A24抗原との複合体が提示されている、本発明の抗原提示細胞;
- (V) 本発明のペプチド由来の癌抗原ペプチドとHLA−A24抗原との複合体を認識するCTL、好ましくは配列番号:2、3、4、5および6のなかから選ばれるいずれかのアミノ酸配列からなる癌抗原ペプチドとHLA−A24抗原との複合体を認識する、本発明のCTL;および
- (VI) 本発明のペプチド、本発明のポリヌクレオチド、本発明の発現ベクター、本発明の形質転換細胞、本発明の抗原提示細胞、あるいは本発明のCTLと、薬学的に許容される担体とを含有する医薬組成物、具体的には癌ワクチン、に関する。

### [0015]

さらに、本発明は、

(VII) 以下のa)~f)

- a)アミノ酸配列:Arg Val Pro Gly Val Ala Pro Thr Leu (配列番号:7)を有するペプチド、
- b) 上記 a)のペプチドをコードするポリヌクレオチド、
- c)上記b)のポリヌクレオチドを含有する発現ベクター、
- d)上記 c) の発現ベクターを含有する細胞、
- e)上記a)のペプチド由来の癌抗原ペプチドとHLA-A24抗原との複合体が提示されている抗原提示細胞、および
- f)上記a)のペプチド由来の癌抗原ペプチドとHLA-A24抗原との複合体を認識するCTL、
- のなかから選ばれるいずれかと薬学的に許容される担体とを含有する医薬組成物 、具体的には癌ワクチンに関する。

## [0016]

### 【発明の実施の形態】

### <u>(I)本発明のペプチド</u>

本発明のペプチドは、ヒトWT1 (Cell., 60:509, 1990、NCBIデータベースAcce ssion No.XP\_034418、配列番号: 1) に由来し、イン・ビボでHLA-A24拘束性のCTL誘導活性(免疫原性)を有する。

本発明のペプチドは、抗原提示細胞に提示されて、イン・ビボにてHLA-A24抗原拘束性にCTLを誘導するという特性を有するものである。当該特性は、後述の参考例に詳細に記述されるHLA-A24モデルマウスを用いることにより調べることができる。

#### [0017]

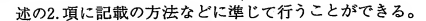
配列番号:2、3、4、5および6のなかから選ばれるいずれかのアミノ酸配列を有する本発明ペプチドは、癌抗原ペプチドが抗原提示細胞に提示され、CTLを誘導するという特性を有する限り、何ら制限されないが、その長さは通常8~100個のアミノ酸残基であり、より好ましくは9~50個のアミノ酸残基である。ここに、癌抗原ペプチドとは、抗原提示細胞に提示される、CTL誘導活性を導くペプチドとして定義される。

#### [0018]

本発明ペプチドは、通常のペプチド化学において用いられる方法に準じて合成することができる。合成方法としては、文献(ペプタイド・シンセシス(Peptide Synthesis), Interscience, New York, 1966; ザ・プロテインズ(The Proteins), Vol 2 , Academic Press Inc. , New York, 1976; ペプチド合成, 丸善(株), 1975; ペプチド合成の基礎と実験、丸善(株), 1985; 医薬品の開発続 第14巻・ペプチド合成, 広川書店, 1991)などに記載されている方法が挙げられる。

## [0019]

また本発明のペプチドは、本発明ペプチドをコードするポリヌクレオチドの配列情報に基づいて、通常のDNA合成および遺伝子工学的手法を用いて製造することもできる。当該DNA合成や各種プラスミドの構築、宿主へのトランスフェクション、形質転換体の培養および培養物からのタンパク質の回収などの操作は、当業者に周知の方法、文献記載の方法(Molecular Cloning, T. Maniatis et al., CS H Laboratory (1983)、DNA Cloning, DM. Glover, IRL PRESS (1985))、あるいは後



## [0020]

以下、本発明のペプチドについてより詳細に説明する。

#### [0021]

(1)配列番号:2~6のなかから選ばれるいずれかのアミノ酸配列を有するペプチ ド

本発明は前述のように、配列番号:2~6に示されるWT1由来の改変型ペプチドが、イン・ビボにてCTL誘導活性を有するという新たな知見を得たことに基づく。配列番号:2~6に示される新規なペプチドがイン・ビボにおいてCTL誘導活性を確かに示すという知見は、従来知られていなかった。これら改変型ペプチドのいずれかを含有する本発明のペプチドは、癌免疫療法におけるCTL誘導剤の有効成分として、また癌ワクチンの有効成分として有用である。

#### [0022]

本発明のペプチドは、具体的には以下のアミノ酸配列:

Arg Tyr Phe Pro Asn Ala Pro Tyr Leu (配列番号:2)、

Arg Tyr Pro Gly Val Ala Pro Thr Leu (配列番号:3)、

Arg Tyr Pro Ser Cys Gln Lys Lys Phe (配列番号:4)、

Ala Tyr Leu Pro Ala Val Pro Ser Leu (配列番号:5) または

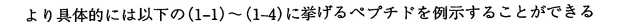
Asn Tyr Met Asn Leu Gly Ala Thr Leu (配列番号:6) のいずれかを含有する。

### [0023]

このうちArg Tyr Pro Ser Cys Gln Lys Lys Phe (配列番号:4) を有するペプチドおよび Ala Tyr Leu Pro Ala Val Pro Ser Leu (配列番号:5) を有するペプチドが、好ましい。

#### [0024]

本発明のペプチドは、配列番号:2~6のいずれかに示されるアミノ酸配列を有し、かつイン・ビボでのCTL誘導活性を保持するものであれば特に限定されない。具体的には、配列番号:2~6のいずれかに示されるアミノ酸配列を有する9~1 00アミノ酸からなるペプチドが、好ましくは配列番号:2~6のいずれかに示されるアミノ酸配列を有する9~50アミノ酸からなるペプチドが挙げられる。



#### [0025]

(1-1) 配列番号:2~6のなかから選ばれるいずれかのアミノ酸配列からなるペプチド

配列番号:2~6のいずれかのアミノ酸配列からなるペプチドの具体例として、 以下に示す癌抗原ペプチドを例示することができる:

Arg Tyr Phe Pro Asn Ala Pro Tyr Leu (配列番号:2) からなる癌抗原ペプチド

Arg Tyr Pro Gly Val Ala Pro Thr Leu (配列番号:3) からなる癌抗原ペプチド

Arg Tyr Pro Ser Cys Gln Lys Lys Phe (配列番号:4) からなる癌抗原ペプチド

Ala Tyr Leu Pro Ala Val Pro Ser Leu (配列番号:5) からなる癌抗原ペプチド

Asn Tyr Met Asn Leu Gly Ala Thr Leu (配列番号:6) からなる癌抗原ペプチド

### [0026]

このうちArg Tyr Pro Ser Cys Gln Lys Lys Phe (配列番号:4) からなる癌抗原ペプチドおよび Ala Tyr Leu Pro Ala Val Pro Ser Leu (配列番号:5) からなる癌抗原ペプチドが、好ましい。これらのペプチドは、前述のように一般的なペプチド合成法によって製造することができる。また、本発明の参考例に記述のヒトモデル動物に供することによりイン・ビボでのCTL誘導活性を測定することができる。

## [0027]

(1-2) 配列番号:2~6のいずれかのアミノ酸配列を有し、モチーフ構造を保持するペプチド

HLA分子には多くのサブタイプが存在し、結合できる抗原ペプチドのアミノ酸 配列にはそれぞれのタイプについて規則性(結合モチーフ)が存在することが知 られている。HLA-A24の結合モチーフとしては、 $8\sim11$ アミノ酸からなるペプチドのうちの第2位のアミノ酸がチロシン(Tyr)、フェニルアラニン(Phe)、メチオニン(Phe)、またはトリプトファン(Phe)であり、Phe)、Phe)、ロイシン(Phe)、ロイシン(Phe)、イソロイシン(Phe)、トリプトファン(Phe)、ロイシン(Phe)、イソロイシン(Phe)、トリプトファン(Phe)をなることが知られている(Phe)、Phe Phe P

#### [0028]

従ってこの規則性に基づいて、以下に示される9アミノ酸からなる本発明の癌 抗原ペプチド:

Arg Tyr Phe Pro Asn Ala Pro Tyr Leu (配列番号:2)、

Arg Tyr Pro Gly Val Ala Pro Thr Leu(配列番号:3)、

Arg Tyr Pro Ser Cys Gln Lys Lys Phe (配列番号:4)、

Ala Tyr Leu Pro Ala Val Pro Ser Leu (配列番号:5)、または

Asn Tyr Met Asn Leu Gly Ala Thr Leu (配列番号:6)、

のC末端に、Phe、Leu、Ile、TrpまたはMetを付加した10アミノ酸からなるペプチド、あるいは当該10アミノ酸からなるペプチドのC末端にさらにPhe、Leu、Ile、TrpまたはMetを付加した11アミノ酸からなるペプチドであって、イン・ビボにてCTL誘導活性を有する当該ペプチドも、本発明のペプチドの具体例として例示できる。これらのペプチドも、前述のように一般的なペプチド合成法によって製造することができる。また、本発明の参考例に記述のヒトモデル動物に供することにより、イン・ビボでのCTL誘導活性を測定することができる。

### [0029]

(1-3) 配列番号:2~6のいずれかのアミノ酸配列を有するエピトープペプチド 近年、複数のCTLエピトープ (抗原ペプチド) を連結したペプチド (エピトー プペプチド) が、イン・ビボで効率的にCTL誘導活性を有することが示されてい る。例えばJournal of Immunology 1998, 161: 3186-3194には、癌抗原タンパク 質PSA由来のHLA-A2, -A3, -A11, B53拘束性CTLエピトープを連結した約30merの ペプチドが、イン・ビボでそれぞれのCTLエピトープに特異的なCTLを誘導したこ とが記載されている。

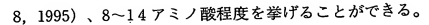
# [0030].

またCTLエピトープとヘルパーエピトープとを連結させたペプチド(エピトー プペプチド) により、効率的にCTLが誘導されることも示されている。ここでへ ルパーエピトープとはCD4陽性T細胞を活性化させる作用を有するペプチドを 指すものであり(Immunity., 1:751, 1994)、例えばB型肝炎ウイルス由来のH BVc128-140や破傷風毒素由来のTT947-967などが知られてい る。当該ヘルパーエピトープにより活性化されたCD4陽性T細胞は、CTLの 分化の誘導や維持、およびマクロファージなどのエフェクター活性化などの作用 を発揮するため、抗腫瘍免疫応答に重要であると考えられている。このようなへ ルパーエピトープとCTLエピトープとを連列したペプチドの具体例として、例え ばJournal of Immunology 1999, 162: 3915-3925には、HBV由来HLA-A2拘束性抗 原ペプチド6種類、HLA-A11拘束性抗原ペプチド3種類、およびヘルパーエピト ープより構成されるペプチドをコードするDNA(ミニジーン)が、イン・ビボで それぞれのエピトープに対するCTLを効果的に誘導したことが記載されている。 また実際に、CTLエピトープ(メラノーマ抗原gp100の第280位~288位からなる癌 抗原ペプチド)とヘルパーエピトープ(破傷風毒素由来Tヘルパーエピトープ) とを連結したペプチドが臨床試験に供されている (Clinical Cancer Res., 2001 .7:3012-3024) .

# [0031]

従って、前記(1-1)や(1-2)に記述したような本発明の癌抗原ペプチドを含む複数のエピトープを連結したペプチド (エピトープペプチド)であってイン・ビボでCTL誘導活性を有するペプチドも、本発明のペプチドの具体例として例示することができる。

ここで、本発明の癌抗原ペプチドに連結させるエピトープがCTLエピトープの場合、用いるCTLエピトープとしては、WT1由来のHLA-A1, -A0201, -A0204, -A0205, -A0206, -A0207, -A11, -A24, -A31, -A6801, -B7, -B8, -B2705, -B37, -Cw0401, -Cw0602などに拘束性のCTLエピトープが挙げられる。これらCTLエピトープは複数個連結することが可能であり、1つのCTLエピトープの長さとしては、各種HLA分子に結合している抗原ペプチドの解析により(Immunogenetics, 41:17



## [0032]

また本発明の癌抗原ペプチドに連結させるエピトープがヘルパーエピトープの場合、用いるヘルパーエピトープとしては、前述のようなB型肝炎ウイルス由来のHBVc128-140や破傷風毒素由来のTT947-967などが挙げられる。また当該ヘルパーエピトープの長さとしては、 $13\sim30$ アミノ酸程度、好ましくは $13\sim17$ アミノ酸程度を挙げることができる。

## [0033]

本発明のエピトープペプチドとして、より具体的には、例えば配列番号:2~6のいずれかのアミノ酸配列の1種または2種以上とヘルパーエピトープとを連結させたペプチドを挙げることができる。より具体的には、例えば配列番号:2~6のいずれかのアミノ酸配列の1種または2種以上と破傷風毒素由来のヘルパーペプチド (例えばPhe Asn Asn Phe Thr Val Ser Phe Trp Leu Arg Val Pro Lys Val Ser Ala Ser His Leu Glu;配列番号:32)とを連結させたペプチドや、配列番号:2~6のいずれかのアミノ酸配列の1種または2種以上とAla Gln Tyr Ile Lys Ala Asn Ser Lys Phe Ile Gly Ile Thr Glu Leu (配列番号:50、Clinical Cancer Res., 2001,7:3012-3024)とを連結させたペプチドなどが挙げられる。

### [0034]

このような複数のエピトープを連結させたペプチド(エピトープペプチド)は、前述のように一般的なペプチド合成法によって製造することができる。またこれら複数のエピトープを連結させたエピトープペプチドをコードするポリヌクレオチドの配列情報に基づいて、通常のDNA合成および遺伝子工学的手法を用いて製造することもできる。すなわち、当該ポリヌクレオチドを周知の発現ベクターに挿入し、得られた組換え発現ベクターで宿主細胞を形質転換して作製された形質転換体を培養し、培養物より目的の複数のエピトープを連結させたエピトープペプチドを回収することにより製造することができる。これらの手法は、前述のように文献記載の方法(Molecular Cloning, T. Maniatis et al., CSH Laboratory (1983)、DNA Cloning, DM. Glover, IRL PRESS(1985))や後述の(II).項に記載の方法などに準じて行うことができる。



以上のようにして製造された複数のエピトープを連結させたエピトープペプチドを本発明の参考例に記述のヒトモデル動物に供することにより、イン・ビボでのCTL誘導活性を測定することができる。

#### [0036]

(1-4) 配列番号:2~6のいずれかのアミノ酸配列を有し、N末端アミノ酸のアミノ基またはC末端アミノ酸のカルボキシル基を修飾したペプチド

前記(1-1)~(1-3)に例示したような本発明のペプチドのN末端アミノ酸のアミノ基、またはC末端アミノ酸のカルボキシル基を修飾することも可能である。

#### [0037]

ここでN末端アミノ酸のアミノ基の修飾基としては、例えば1~3個の炭素数1から6のアルキル基、フェニル基、シクロアルキル基、アシル基が挙げられ、具体的には炭素数1から6のアルカノイル基、フェニル基で置換された炭素数1から6のアルカノイル基、炭素数5から7のシクロアルキル基で置換されたカルボニル基、炭素数1から6のアルキルスルホニル基、フェニルスルホニル基、炭素数2から6のアルコキシカルボニル基、フェニル基で置換されたアルコキシカルボニル基、炭素数5から7のシクロアルコキシで置換されたカルボニル基、フェノキシカルボニル基等が挙げられる。

C末端アミノ酸のカルボキシル基の修飾基としては、例えばエステル基およびアミド基が挙げられ、エステル基の具体例としては、炭素数1から6のアルキルエステル基、フェニル基で置換された炭素数0から6のアルキルエステル基、炭素数5から7のシクロアルキルエステル基等が挙げられ、アミド基の具体例としては、アミド基、炭素数1から6のアルキル基1つまたは2つで置換されたアミド基、フェニル基で置換された炭素数0から6のアルキル基1つまたは2つで置換されたアミド基、アミド基の窒素原子を含んで5から7員環のアザシクロアルカンを形成するアミド基等が挙げられる。

#### [0038]

(2)配列番号:2~6のなかから選ばれるいずれかのアミノ酸配列中にアミノ酸残基の改変を含有する改変アミノ酸配列を有するペプチド(改変ペプチド)

前述のように本発明においては、配列番号:2~6に示されるWT1由来の改変型ペプチドが、イン・ビボでCTL誘導活性を有するという新たな知見を得た。このようなイン・ビボでのCTL誘導活性を有するペプチドのアミノ酸配列を、当業者の常識の範囲でさらに改変することにより、同等またはそれ以上のCTL誘導活性を有するさらなる改変ペプチドを得ることができる。従って本発明においては、このような配列番号:2~6のいずれかに示されるペプチドの改変アミノ酸配列を有するペプチド(以下、改変ペプチドと称することもある)を提供することができる。

#### [0039]

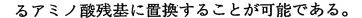
すなわち本発明は、配列番号:2、3、4、5および6のいずれかに記載のアミノ酸配列中にアミノ酸残基の改変を含有する改変アミノ酸配列を有し、かつCTL誘導活性を有するペプチドを提供するものである。ただし、配列番号7のアミノ酸配列を有するペプチドは本発明のペプチドの範囲から除外される。

#### [0040]

本発明におけるアミノ酸残基の「改変」とは、1個または数個のアミノ酸残基の置換、欠失、および/または付加を意味し、好ましくは置換である。アミノ酸残基の置換に係る改変の場合、置換されるアミノ酸残基の数、位置および種類は、イン・ビボでのCTL誘導活性を保持する限り特に限定されない。このような改変アミノ酸配列を有するペプチドの具体例として、以下に挙げるペプチドが例示される。

#### [0041]

前述のように、HLA-A24の結合モチーフとして、 $8\sim11$ アミノ酸からなるペプチドのうちの第2位のアミノ酸がチロシン(Tyr)、フェニルアラニン(Phe)、メチオニン (Met) またはトリプトファン(Trp) であり、C末端のアミノ酸がフェニルアラニン(Phe)、ロイシン(Phe)、イソロイシン(Phe)、トリプトファン(Phe)、ロイシン(Phe)、イソロイシン(Phe)、トリプトファン(Phe) をなることが知られている(Phe) となることが知られている(Phe) となることが知られている(Phe) 。よって、本発明における改変ペプチドでは、配列番号:Phe2~6のなかから選ばれるいずれかのアミノ酸配列の第2位および/または第9位のアミノ酸残基を、前記モチーフ上とり得



具体的に第2位のアミノ酸の改変ペプチドとしては、以下に列挙するアミノ酸配列を含有しイン・ビボでCTL誘導活性を有するペプチドを挙げることができる

Arg Phe Phe Pro Asn Ala Pro Tyr Leu(配列番号:53)、

Arg Trp Phe Pro Asn Ala Pro Tyr Leu (配列番号:54)、

Arg Phe Pro Gly Val Ala Pro Thr Leu (配列番号:55)、

Arg Met Pro Gly Val Ala Pro Thr Leu(配列番号:56)、

Arg Trp Pro Gly Val Ala Pro Thr Leu (配列番号:57)、

Arg Phe Pro Ser Cys Gln Lys Lys Phe (配列番号:58)、

Arg Met Pro Ser Cys Gln Lys Lys Phe (配列番号:59)、

Ala Phe Leu Pro Ala Val Pro Ser Leu (配列番号:60)、

Ala Met Leu Pro Ala Val Pro Ser Leu(配列番号:61)、

Ala Trp Leu Pro Ala Val Pro Ser Leu (配列番号:62)、

Asn Phe Met Asn Leu Gly Ala Thr Leu (配列番号:63)、

Asn Met Met Asn Leu Gly Ala Thr Leu(配列番号:64)、

Asn Trp Met Asn Leu Gly Ala Thr Leu (配列番号:65)。

より具体的には、前記配列番号:53~65のいずれかに記載のアミノ酸配列からなる癌抗原ペプチドが挙げられる。

本発明の配列番号:2~6に示されるペプチドは、いずれも、ヒトWT1由来の天 然型ペプチドの第2位のアミノ酸をチロシンに改変することにより良好なCTL誘導 活性を有するに至った改変型ペプチドである。よって、本発明の改変ペプチドは 、当該第2位のアミノ酸がチロシンであることが望ましい。一方C末端のアミノ酸 については、前記のモチーフ上とり得るアミノ酸に改変することが可能である。

[0042]

この態様における本発明の改変ペプチドとして、以下に列挙するアミノ酸配列 を含有しイン・ビボでCTL誘導活性を有するペプチドを挙げることができる:

Arg Tyr Phe Pro Asn Ala Pro Tyr Phe (配列番号:12)、

Arg Tyr Phe Pro Asn Ala Pro Tyr Trp (配列番号:13)、

Arg Tyr Phe Pro Asn Ala Pro Tyr Ile (配列番号:14)、

Arg Tyr Phe Pro Asn Ala Pro Tyr Met (配列番号:15)、

Arg Tyr Pro Gly Val Ala Pro Thr Phe (配列番号:16)、

Arg Tyr Pro Gly Val Ala Pro Thr Trp (配列番号:17)、

Arg Tyr Pro Gly Val Ala Pro Thr Ile (配列番号:18)、

Arg Tyr Pro Gly Val Ala Pro Thr Met (配列番号:19)、

Arg Tyr Pro Ser Cys Gln Lys Lys Trp (配列番号:20)、

Arg Tyr Pro Ser Cys Gln Lys Lys Leu(配列番号:21)、

Arg Tyr Pro Ser Cys Gln Lys Lys Ile (配列番号:22)、

Arg Tyr Pro Ser Cys Gln Lys Lys Met (配列番号:23)、

Ala Tyr Leu Pro Ala Val Pro Ser Phe (配列番号:24)、

Ala Tyr Leu Pro Ala Val Pro Ser Trp (配列番号:25)、

Ala Tyr Leu Pro Ala Val Pro Ser Ile (配列番号:26)、

Ala Tyr Leu Pro Ala Val Pro Ser Met (配列番号:27)、

Asn Tyr Met Asn Leu Gly Ala Thr Phe (配列番号:28)、

Asn Tyr Met Asn Leu Gly Ala Thr Trp (配列番号:29)、

Asn Tyr Met Asn Leu Gly Ala Thr Ile (配列番号:30)、

Asn Tyr Met Asn Leu Gly Ala Thr Met(配列番号:31)。

より具体的には、前記配列番号:12~31のいずれかに記載のアミノ酸配列からなる癌抗原ペプチドが挙げられる。

さらに、これら第2位のアミノ酸の改変と、C末端のアミノ酸の改変を併せ持つ 癌抗原ペプチドも例示することができる。

#### [0043]

また、配列番号:4に記載のアミノ酸配列中にはシステイン残基が存在し、S-S 結合の構造をとることが考えられる。従って、当該システイン残基を他のアミノ

酸残基、例えばアラニン残基やセリン残基などに置換したり、システイン残基と 化学構造の類似する α - アミノ酪酸に置換したアミノ酸配列を有する改変ペプチ ドも、本発明の改変ペプチドとして例示することができる。

これらのペプチドは、前述のように一般的なペプチド合成法によって製造することができる。また、本発明の参考例に記述のヒトモデル動物に供することによりイン・ビボでのCTL誘導活性を測定することができる。

### [0044]

以上述べた本発明の改変ペプチドに関しても、前記(1-2)と同様のモチーフ 構造を保持するペプチド、前記(1-3)と同様の複数のエピトープを連結させたペ プチド、あるいは前記(1-4)と同様のアミノ基もしくはカルボキシル基を修飾し たペプチドとすることができる。

#### [0045]

以上のような本発明のペプチドは、例えば、①後述するCTLの誘導剤、癌ワクチンの有効成分として、また②後述する抗原提示細胞の作製において、有効に用いることができる。

#### [0046]

### (II) 本発明のポリヌクレオチド、発現ベクター、および形質転換細胞

本発明はまた、前記本発明のペプチドをコードするポリヌクレオチドを提供する。本発明のペプチドをコードするポリヌクレオチドは、DNAの形態であってもRNAの形態であっても良い。これら本発明のポリヌクレオチドは、本発明のペプチドのアミノ酸配列情報およびそれによりコードされるDNAの配列情報に基づき容易に製造することができる。具体的には、通常のDNA合成やPCRによる増幅などによって、製造することができる。

#### [0047]

このような本発明のポリヌクレオチドとしては、以下に示すポリヌクレオチドが例示される:

Arg Tyr Phe Pro Asn Ala Pro Tyr Leu (配列番号:2) を有するペプチドをコードするポリヌクレオチド、

Arg Tyr Pro Gly Val Ala Pro Thr Leu (配列番号:3) を有するペプチドをコー

ドするポリヌクレオチド、

Arg Tyr Pro Ser Cys Gln Lys Lys Phe (配列番号:4) を有するペプチドをコードするポリヌクレオチド、

Ala Tyr Leu Pro Ala Val Pro Ser Leu (配列番号:5) を有するペプチドをロードするポリヌクレオチド、

Asn Tyr Met Asn Leu Gly Ala Thr Leu (配列番号:6) を有するペプチドをコードするポリヌクレオチド。

## [0048]

具体的には、例えば前記(1-3)に記述したような配列番号:2~6のいずれかのアミノ酸配列を有するエピトープペプチドをコードするポリヌクレオチドが挙げられる。より具体的には、例えば配列番号:2~6のいずれかのアミノ酸配列の1種または2種以上とヘルパーペプチドとを連結させたペプチドをコードするポリヌクレオチドを挙げることができ、例えば配列番号:2~6のいずれかのアミノ酸配列の1種または2種以上と破傷風毒素由来のヘルパーペプチド(例えばPhe Asn Asn Phe Thr Val Ser Phe Trp Leu Arg Val Pro Lys Val Ser Ala Ser His Leu Glu;配列番号:32)とを連結させたペプチドをコードするポリヌクレオチドや、配列番号:2~6のいずれかのアミノ酸配列の1種または2種以上とAla Gln Tyr Il e Lys Ala Asn Ser Lys Phe Ile Gly Ile Thr Glu Leu (配列番号:50、Clinica l Cancer Res., 2001,7:3012-3024)とを連結させたペプチドをコードするポリヌクレオチドを挙げることができる。

# [0049]

前記で作製された本発明のポリヌクレオチドを発現ベクターに組み込むことにより、本発明のペプチドを発現するための組換え発現ベクターを作製することができる。

ここで用いる発現ベクターとしては、用いる宿主や目的等に応じて適宜選択することができ、プラスミド、ファージベクター、ウイルスベクター等が挙げられる。

# [0050]

例えば、宿主が大腸菌の場合、ベクターとしては、pUC118、pUC119、pBR322、

pCR3等のプラスミドベクター、 $\lambda$  ZAPII、 $\lambda$  gtllなどのファージベクターが挙げられる。宿主が酵母の場合、ベクターとしては、pYES2、pYEUra3などが挙げられる。宿主が昆虫細胞の場合には、pAcSGHisNT-Aなどが挙げられる。宿主が動物細胞の場合には、pKCR、pCDM8、pGL2、pcDNA3.1、pRc/RSV、pRc/CMVなどのプラスミドベクターや、レトロウイルスベクター、アデノウイルスベクター、アデノ関連ウイルスベクターなどのウイルスベクターが挙げられる。

#### [0051]

前記ベクターは、発現誘導可能なプロモーター、シグナル配列をコードする遺伝子、選択用マーカー遺伝子、ターミネーターなどの因子を適宜有していても良い。

また、単離精製が容易になるように、チオレドキシン、Hisタグ、あるいはGST (グルタチオンS-トランスフェラーゼ) 等との融合タンパク質として発現する配列が付加されていても良い。この場合、宿主細胞内で機能する適切なプロモーター (lac、tac、trc、trp、CMV、SV40初期プロモーターなど) を有するGST融合タンパクベクター (pGEX4Tなど) や、Myc、Hisなどのタグ配列を有するベクター (pcDNA3.1/Myc-Hisなど)、さらにはチオレドキシンおよびHisタグとの融合タンパク質を発現するベクター (pET32a) などを用いることができる。

#### $[0\ 0\ 5\ 2]$

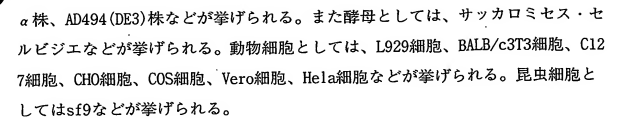
以上のような本発明のポリヌクレオチドまたはそれを含有する発現ベクターを本発明の参考例に記述のヒトモデル動物に供することにより、イン・ビボでのCT L誘導活性を測定することができる。

本発明のポリヌクレオチドまたはそれを含有する発現ベクターは、例えば、① 後述する本発明のペプチドの製造において、②後述する遺伝子治療において、また③後述する抗原提示細胞の作製において、有効に用いることができる。

## [0053]

前記で作製された発現ベクターで宿主を形質転換することにより、当該発現ベクターを含有する形質転換細胞を作製することができる。

ここで用いられる宿主としては、大腸菌、酵母、昆虫細胞、動物細胞などが挙げられる。大腸菌としては、E.coli K-12系統のHB101株、C600株、JM109株、DH5



#### [0054]

宿主細胞への発現ベクターの導入方法としては、前記宿主細胞に適合した通常の導入方法を用いれば良い。具体的にはリン酸カルシウム法、DEAE-デキストラン法、エレクトロポレーション法、遺伝子導入用リピッド(Lipofectamine、Lipofectin; Gibco-BRL社)を用いる方法などが挙げられる。導入後、選択マーカーを含む通常の培地にて培養することにより、前記発現ベクターが宿主細胞中に導入された形質転換細胞を選択することができる。

#### [0055]

以上のようにして得られた形質転換細胞を好適な条件下で培養し続けることにより、本発明のペプチドを製造することができる。得られたポリペプチドは、一般的な生化学的精製手段により、さらに単離・精製することができる。ここで精製手段としては、塩析、イオン交換クロマトグラフィー、吸着クロマトグラフィー、アフィニティークロマトグラフィー、ゲルろ過クロマトグラフィー等が挙げられる。また本発明のポリペプチドを、前述のチオレドキシンやHisタグ、GST等との融合タンパク質として発現させた場合は、これら融合タンパク質やタグの性質を利用した精製法により単離・精製することができる。

# [0056]

# (III).本発明の抗体

本発明は、本発明のペプチドに特異的に結合する抗体を提供する。本発明の抗体は、その形態に特に制限はなく、本発明のペプチドを免疫抗原とするポリクローナル抗体であっても、またモノクローナル抗体であっても良い。

本発明の抗体は前記のように本発明のペプチドに特異的に結合するものであれば特に制限されないが、具体的には、配列番号:2、3、4、5および6のいずれかに記載のアミノ酸配列からなる癌抗原ペプチドに特異的に結合する抗体を挙げることができる。



これらの抗体の製造方法は、すでに周知であり、本発明の抗体もこれらの常法に従って製造することができる (Current protocols in Molecular Biology edit. Ausubel et al. (1987) Publish. John Wiley and Sons. Section 11.12~11.13、Antibodies; A Laboratory Manual, Lane, H, D.ら編, Cold Spring Harber Laboratory Press 出版 New York 1989)。

### [0058]

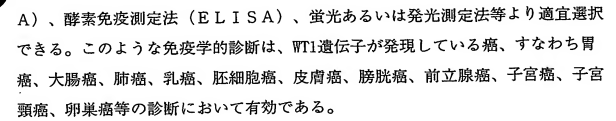
具体的には、本発明のペプチド(例えば配列番号:2、3、4、5および6のいずれかに記載のアミノ酸配列からなる癌抗原ペプチド)を免疫原として用い、家鬼等の非ヒト動物を免疫し、該免疫動物の血清から常法に従って得ることが可能である。一方、モノクローナル抗体の場合には、本発明のペプチド(例えば配列番号:2、3、4、5および6のいずれかに記載のアミノ酸配列からなる癌抗原ペプチド)をマウス等の非ヒト動物に免疫し、得られた脾臓細胞と骨髄腫細胞とを細胞融合させて調製したハイブリドーマ細胞の中から得ることができる(Current protocols in Molecular Biology edit. Ausubel et al. (1987) Publish. John Wiley and Sons. Section  $11.4 \sim 11.11$ )。

## [0059]

本発明のペプチドに対する抗体の作製は、宿主に応じて種々のアジュバントを 用いて免疫学的反応を高めることによって行うこともできる。そのようなアジュ バントには、フロイントアジュバント、水酸化アルミニウムのようなミネラルゲ ル、並びにリゾレシチン、プルロニックポリオル、ポリアニオン、ペプチド、油 乳剤、キーホールリンペットへモシアニンおよびジニトロフェノールのような表 面活性物質、BCG(カルメットーゲラン桿菌)やコリネバクテリウムーパルヴ ムなどのヒトアジュバントなどがある。

#### [0060]

以上のように本発明のペプチドを用いて常法により適宜動物を免疫することにより、ペプチドを認識する抗体、さらにはその活性を中和する抗体が容易に作製できる。抗体の用途としては、アフィニティークロマトグラフィー、免疫学的診断等が挙げられる。免疫学的診断は、イムノブロット法、放射免疫測定法(RI



#### [0061]

# (IV) 本発明の抗原提示細胞 ·

本発明は、本発明のペプチド由来の癌抗原ペプチドとHLA-A24抗原との複合体の提示された抗原提示細胞を提供する。

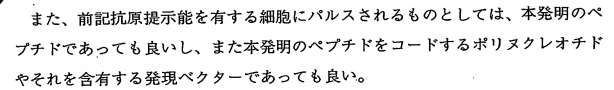
後述の実施例において、本発明のペプチド投与によりCTL誘導活性が認められたが、これは、末梢血単核球中に、本発明のペプチド由来の癌抗原ペプチドとILA-A24抗原との複合体の提示された抗原提示細胞が存在し、そして、この複合体の提示された癌細胞を特異的に傷害するCTLが誘導されたことを示すものである。このような、HLA-A24抗原と本発明のペプチド由来の癌抗原ペプチドとの複合体の提示された抗原提示細胞は、後述する細胞療法(DC療法)において有効に用いられる。

# [0062]

本発明の抗原提示細胞は、本発明のペプチド由来の癌抗原ペプチドとHLA-A24 抗原との複合体の提示された抗原提示細胞であれば良いが、具体的には、例えば 配列番号:2、3、4、5および6のいずれかに記載のアミノ酸配列からなる癌 抗原ペプチドとHLA-A24抗原との複合体が樹状細胞の細胞表面に提示された抗原 提示細胞を挙げることができる。

# [0063]

細胞療法において用いられる抗原提示細胞は、癌患者から抗原提示能を有する細胞を単離し、この細胞に本発明のペプチドを体外でパルスするか、または本発明のポリヌクレオチドやそれを含有する発現ベクターを細胞内に導入して、HLA-A24抗原と本発明のペプチド由来の癌抗原ペプチドとの複合体を細胞表面に提示させることにより作製される。ここで「抗原提示能を有する細胞」とは、本発明のペプチドを提示可能なHLA-A24抗原を細胞表面に発現している細胞であれば特に限定されないが、抗原提示能が高いとされている樹状細胞が好ましい。



## [0064]

本発明の抗原提示細胞は、例えば癌患者から抗原提示能を有する細胞を単離し、該細胞に本発明のペプチド(例えば配列番号:2、3、4、5および6のいずれかに記載のアミノ酸配列からなる癌抗原ペプチド)を体外でパルスし、HLA-A24抗原と本発明のペプチド由来の癌抗原ペプチドとの複合体を作製することにより得られる(Cancer Immunol. Immunother., 46:82, 1998、J. Immunol., 158:p1796, 1997、Cancer Res., 59:p1184, 1999)。樹状細胞を用いる場合は、例えば、癌患者の末梢血からフィコール法によりリンパ球を分離し、その後非付着細胞を除き、付着細胞をGM-CSFおよびIL-4存在下で培養して樹状細胞を誘導し、当該樹状細胞を柔明のペプチドと共に培養してパルスすることなどにより、本発明の抗原提示細胞を調製することができる。

## [0065]

また、前記抗原提示能を有する細胞に本発明のペプチドをコードするポリヌクレオチド (例えば配列番号:2、3、4、5および6のいずれかに記載のアミノ酸配列を有するペプチドをコードするポリヌクレオチド) あるいはそれを含有する発現ベクターを導入することにより本発明の抗原提示細胞を調製する場合は、当該ポリヌクレオチドがDNAの場合は Cancer Res.,56:p5672,1996や J.Immunol.,161: p5607,1998などを参考にして行うことができる。また、DNAのみならずRNAの形態でも同様に抗原提示細胞を調製することができるが、この場合は、 J.Exp.Med., 184: p465,1996などを参考にして行うことができる。

以上のようにして作製された本発明の抗原提示細胞は、後述するCTLの誘導剤、癌ワクチンの有効成分として、細胞療法(DC療法)において有効に用いられる

# [0066]

# (V) 本発明のCTL

本発明は、本発明のペプチド由来の癌抗原ペプチドとHLA-A24抗原との複合体



後述の実施例において、本発明のペプチド投与によりCTL誘導活性が認められたが、これは、末梢血単核球中に、本発明のペプチド由来の癌抗原ペプチドとHL A-A24抗原との複合体の提示された抗原提示細胞が存在し、そして、この複合体の提示された癌細胞を特異的に傷害するCTLが誘導されたことを示すものである。このような、HLA-A24抗原と本発明のペプチド由来の癌抗原ペプチドとの複合体を特異的に認識するCTLは、後述する養子免疫療法において有効に用いられる。

#### [0067]

本発明のCTLは、本発明のペプチド由来の癌抗原ペプチドとHLA-A24抗原との複合体を特異的に認識するものであれば良いが、具体的には、例えば配列番号:2、3、4、5および6のいずれかに記載のアミノ酸配列からなる癌抗原ペプチドとHLA-A24抗原との複合体を特異的に認識するCTLを挙げることができる。

# [0068]

養子免疫療法において用いられるCTLは、患者の末梢血リンパ球を単離し、これを本発明のペプチド(例えば配列番号:2、3、4、5および6のいずれかに記載のアミノ酸配列からなる癌抗原ペプチド)、あるいは本発明のペプチドをコードするポリヌクレオチド(例えば配列番号:2、3、4、5および6のいずれかに記載のアミノ酸配列を有するペプチドをコードするポリヌクレオチド)やそれを含有する発現ベクターでイン・ビトロで刺激する等により作製される(Jour nal of Experimental Medicine 1999, 190: 1669)。

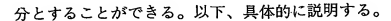
#### [0069]

以上のようにして作製された本発明のCTLは、癌ワクチンの有効成分として、 養子免疫療法において有効に用いられる。

#### [0070]

# (VI) 癌ワクチンとしての医薬組成物

以上に記載した本発明のペプチド、本発明のポリタクレオチド、本発明の発現ベクター、本発明の抗原提示細胞、および本発明のCTLは、それぞれの物質に応じた適切な形態とすることにより、CTLの誘導剤、すなわち癌ワクチンの有効成



# [0071]

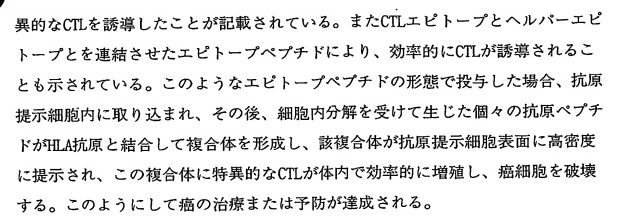
# (6-1) 本発明のペプチドを有効成分とする癌ワクチン

本発明のペプチドは、CTLの誘導能を有するものであり、誘導されたCTLは、細胞傷害作用やリンフォカインの産生を介して抗癌作用を発揮することができる。従って本発明のペプチドは、癌の治療または予防のための癌ワクチンの有効成分とすることができる。すなわち本発明は、本発明のペプチドを有効成分として含有する癌ワクチン(癌ワクチンとしての医薬組成物)を提供する。本発明の癌ワクチンをHLA-A24陽性かつWT1陽性の患者に投与すると、抗原提示細胞のHLA-A24抗原にペプチド(例えば配列番号:2,3,4,5および6のいずれかに記載のアミノ酸配列からなる癌抗原ペプチド)が提示され、提示されたHLA-A24抗原複合体特異的CTLが増殖して癌細胞を破壊することができ、従って、癌の治療または予防が可能となる。本発明の癌ワクチンは、WT1遺伝子の発現レベルの上昇を伴う癌、例えば白血病、骨髄異形成症候群、多発性骨髄腫、悪性リンパ腫などの血液性の癌や、胃癌、大腸癌、肺癌、乳癌、胚細胞癌、肝癌、皮膚癌、膀胱癌、前立腺癌、子宮癌、子宮頸癌、卵巣癌等の固形癌の予防または治療のために使用することができる。

よって、本発明は別の態様として、本発明の癌ワクチンの有効量をHLA-A24陽性かつWT1陽性の患者に投与することにより、癌を治療または予防するための方法を提供する。

# [0072]

本発明のペプチドを有効成分とする癌ワクチンは、単一のCTLエピトープを有効成分とするものであっても、また他のペプチド(CTLエピトープやヘルパーエピトープ)と連結したエピトープペプチドを有効成分とするものであっても良い。すなわち近年、複数のCTLエピトープ(抗原ペプチド)を連結したエピトープペプチドが、イン・ビボで効率的にCTL誘導活性を有することが示されている。例えばJournal of Immunology 1998, 161: 3186-3194には、癌抗原タンパク質PS A由来のHLA-A2, -A3, -A11, B53拘束性CTLエピトープ(抗原ペプチド)を連結した約30merのエピトープペプチドが、イン・ビボでそれぞれのCTLエピトープに特



### [0073]

また本発明のペプチドを有効成分とする癌ワクチンは、細胞性免疫が効果的に成立するように、医薬として許容されるキャリアー、例えば適当なアジュバントとともに投与したり、粒子状の剤型にして投与することができる。アジュバントとしては、文献 (Clin. Microbiol. Rev., 7:277-289, 1994) に記載のものなどが応用可能であり、具体的には、菌体由来成分、サイトカイン、植物由来成分、水酸化アルミニウム如き鉱物ゲル、リソレシチン、プルロニックポリオールの如き界面活性剤、ポリアニオン、ペプチド、または油乳濁液(エマルジョン製剤)などを挙げることができる。また、リポソーム製剤、直径数μmのビーズに結合させた粒子状の製剤、リピッドを結合させた製剤なども考えられる。

#### [0074]

投与方法としては、皮内投与、皮下投与、筋肉内投与、静脈内投与などが挙げられる。製剤中の本発明のペプチドの投与量は、治療目的の疾患、患者の年齢、体重等により適宜調整することができるが、通常0.0001mg~1000mg、好ましくは0.001mg~1000mg、より好ましくは0.1mg~10mgであり、これを数日ないし数月に1回投与するのが好ましい。

### [0075]

(6-2) 本発明のペプチドをコードするポリヌクレオチド、または発現ベクター を有効成分とするDNAワクチン

前記本発明のペプチドのみならず、当該ペプチドをコードするポリヌクレオチド、およびそれを含有する発現ベクターもまた、癌の治療または予防のためのDN Aワクチンの有効成分とすることができる。すなわち本発明は、本発明のペプチ

ドをコードするポリヌクレオチド、または当該ポリヌクレオチドを含有する発現ベクターを有効成分として含有する癌ワクチン(癌ワクチンとしての医薬組成物)を提供する。また、本発明は別の態様として、本発明のDNAワクチンの有効量をHLA-A24陽性かつWT1陽性の患者に投与することにより、癌を治療または予防するための方法を提供する。

## [0076]

近年、複数のCTLエピトープ(抗原ペプチド)を連結したエピトープペプチドをコードするポリヌクレオチド、あるいはCTLエピトープとヘルパーエピトープとを連結させたエピトープペプチドをコードするポリヌクレオチドが、in vivoで効率的にCTL誘導活性を有することが示されている。例えばJournal of Immuno logy 1999, 162: 3915-3925には、HBV由来HLA-A2拘束性抗原ペプチド6種類、HLA-A11拘束性抗原ペプチド3種類、およびヘルパーエピトープを連結したエピトープペプチドをコードするDNA(ミニジーン)が、イン・ビボでそれぞれのエピトープに対するCTLを効果的に誘導したことが記載されている。

## [0077]

従って、本発明のペプチドをコードするポリヌクレオチドを1種または2種以上連結させることにより、また場合によっては他のペプチドをコードするポリヌクレオチドも連結させることにより作製されたポリヌクレオチドを、適当な発現ベクターに組み込むことにより、癌ワクチンの有効成分とすることができる。

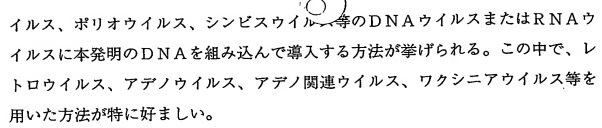
# [0078]

本発明のポリヌクレオチドを癌ワクチン (DNAワクチン) の有効成分として適用する際には、以下の方法が使用され得る。

すなわち、本発明のポリヌクレオチドを細胞内に導入する方法としては、ウイルスベクターによる方法およびその他の方法(日経サイエンス, 1994年4月号, 20-45頁、月刊薬事, 36(1), 23-48(1994)、実験医学増刊, 12(15), (1994)、およびこれらの引用文献等)のいずれの方法も適用することができる。

#### [0079]

ウイルスベクターによる方法としては、例えばレトロウイルス、アデノウイルス、アデノ関連ウイルス、ヘルペスウイルス、ワクシニアウイルス、ポックスウ



その他の方法としては、発現プラスミドを直接筋肉内に投与する方法(DNAワクチン法)、リポソーム法、リポフェクチン法、マイクロインジェクション法、リン酸カルシウム法、エレクトロポレーション法等が挙げられ、特にDNAワクチン法、リポソーム法が好ましい。

# [080]

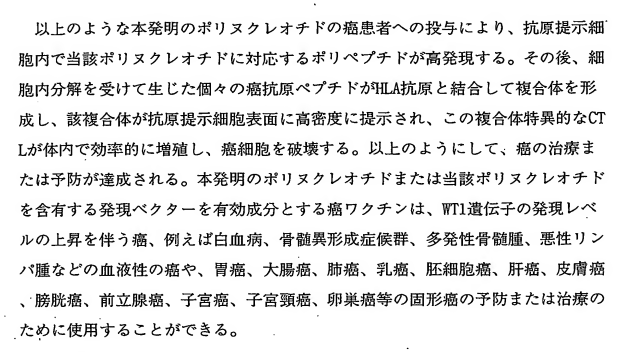
本発明のポリヌクレオチドを実際に医薬として作用させるには、当該ポリヌクレオチドを直接体内に導入する in vivo法、およびヒトからある種の細胞を採集し体外でDNAを該細胞に導入しその細胞を体内に戻す ex vivo法がある(日経サイエンス,1994年4月号,20-45頁、月刊薬事,36(1),23-48(1994)、実験医学増刊,12(15),(1994)、およびこれらの引用文献等)。in vivo法がより好ましい。

# [0081]

in vivo法により投与する場合は、治療目的の疾患、症状等に応じた適当な投与経路により投与され得る。例えば、静脈、動脈、皮下、皮内、筋肉内等に投与することができる。in vivo法により投与する場合は、例えば、液剤等の製剤形態をとりうるが、一般的には有効成分である本発明のポリヌクレオチドを含有する注射剤等とされ、必要に応じて、慣用の担体を加えてもよい。また、本発明のポリヌクレオチドを含有するリポソームまたは膜融合リポソーム(センダイウイルス(HVJ)-リポソーム等)においては、懸濁剤、凍結剤、遠心分離濃縮凍結剤等のリポソーム製剤の形態とすることができる。

製剤中の本発明のポリヌクレオチドの含量は、治療目的の疾患、患者の年齢、体重等により適宜調整することができるが、通常、0.0001mg~100mg、好ましくは0.001mg~10mgの本発明のポリヌクレオチドを、数日ないし数月に1回投与するのが好ましい。

# [0082]



#### [0083]

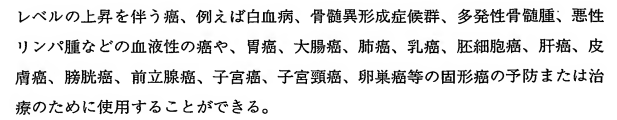
#### (6-3) 本発明の抗原提示細胞を有効成分とする癌ワクチン

本発明は、本発明の抗原提示細胞を有効成分とする癌ワクチンを提供する。 近年、癌患者の末梢血からリンパ球を分離し、その中から樹状細胞を誘導し、 イン・ビトロでペプチド等をパルスして調製した抗原提示細胞を皮下投与などに より患者に戻す細胞療法 (DC療法) が報告されている (Cancer Immunol.Immunot her.,46:82,1998、J.Immunol.,158:p1796,1997、Cancer Res.,59:p1184,1999、C ancer Res.,56:p5672,1996、J.Immunol.,161: p5607,1998、J.Exp.Med., 184: p 465,1996)。従って前記本発明の抗原提示細胞を、細胞療法における癌ワクチン の有効成分として使用することができる。

#### [0084]

本発明の抗原提示細胞を有効成分とする癌ワクチンは、抗原提示細胞を安定に維持するために、生理食塩水、リン酸緩衝生理食塩水(PBS)、培地等を含むことが好ましい。投与方法としては、静脈内投与、皮下投与、皮内投与が挙げられる。また投与量は、前記文献記載の投与量が例示される。

前記癌ワクチンを患者の体内に戻すことにより、HLA-A24陽性かつWT1陽性の患者の体内で効率良く特異的なCTLが誘導され、癌を治療または予防することができる。本発明の抗原提示細胞を有効成分とする癌ワクチンは、WT1遺伝子の発現



#### [0085]

#### (6-4) 本発明のCTLを有効成分とする癌ワクチン

本発明は、本発明のCTLを有効成分とする癌ワクチン(癌ワクチンとしての医薬組成物)を提供する。本発明のCTLは、以下の養子免疫療法において有効に用いられる。

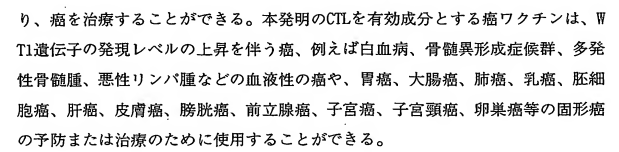
## [0086]

メラノーマにおいて、患者本人の腫瘍内浸潤T細胞を体外で大量に培養し、これを患者に戻す養子免疫療法に治療効果が認められている(J.Natl.Cancer.Inst.,86:1159、1994)。またマウスのメラノーマでは、脾細胞をイン・ビトロで癌抗原ペプチドTRP-2で刺激し、癌抗原ペプチドに特異的なCTLを増殖させ、該CTLをメラノーマ移植マウスに投与することにより、転移抑制が認められている(J.Exp.Med.,185:453,1997)。これは、抗原提示細胞のHLA抗原と癌抗原ペプチドとの複合体を特異的に認識するCTLをイン・ビトロで増殖させた結果に基づくものである。従って、本発明のペプチドあるいは本発明のポリヌクレオチドや発現ベクターを用いて、イン・ビトロで患者末梢血リンパ球を刺激して癌特異的CTLを増やした後、このCTLを患者に戻す治療法は有用であると考えられる。従って前記本発明のCTLを、養子免疫療法における癌ワクチンの有効成分として使用することができる。

# [0087]

本発明のCTLを有効成分とする癌ワクチンは、CTLを安定に維持するために、生理食塩水、リン酸緩衝生理食塩水(PBS)、培地等を含むことが好ましい。投与方法としては、静脈内投与、皮下投与、皮内投与が挙げられる。また投与量としては、前記文献記載の投与量が例示される。

前記癌ワクチンを患者の体内に戻すことにより、HLA-A24陽性かつWT1陽性の患者の体内でCTLによる癌細胞の傷害作用が促進され、癌細胞を破壊することによ



## [0088]

<u>VII. 配列番号:7に記載のアミノ酸配列を有するペプチドに基づく癌ワクチン</u>

本発明において、以下のアミノ酸配列:

Arg Val Pro Gly Val Ala Pro Thr Leu (配列番号: 7)

を有するペプチドが、イン・ビボでCTL誘導活性を有することが見出された。当該配列番号:7に記載のアミノ酸配列からなる癌抗原ペプチドは、W000/18795号公報においてHLA-A24抗原への推定結合配列を有するペプチドとして開示されたものである。しかしながらイン・ビボでCTL誘導活性を有し、癌ワクチンとして利用可能であることは本発明において初めて見出された知見である。

#### [0089]

従って本発明は、以下のa)~f):

- a) 配列番号: 7に記載のアミノ酸配列を有するペプチド、
- b) 上記 a)のペプチドをコードするポリヌクレオチド、
- c)上記b)のポリヌクレオチドを含有する発現ベクター、
- d) 上記 c) の発現ベクターを含有する細胞、
- e) 上記 a)のペプチド由来の癌抗原ペプチドとHLA-A24抗原との複合体の提示された抗原提示細胞、および
- f)上記a)のペプチド由来の癌抗原ペプチドとHLA-A24抗原との複合体 を認識するCTL、

のなかから選ばれるいずれかを有効成分とする医薬組成物および癌ワクチンを提供する。

当該a)~f)に記載の各物質の作製法、およびこれらの物質の癌ワクチンとしての用途については、全て、前記本発明のペプチド、ポリヌクレオチド、発現べ

クター、抗原提示細胞およびCTLの項に記述のとおりである。

[0090]

### 【実施例】

以下、実施例により本発明を具体的に説明するが、本発明はこれらの実施例によりなんら限定されるものではない。

### [0091]

以下の参考例は、HLA-A24抗原を発現するトランスジェニックマウスの作製に 関するものであり、その詳細はPCT/JP01/10885(国際出願日:2001年12月12日( 優先日:2000年12月13日)、出願人:住友製薬株式会社)に記載されている。 参考例 1

# HLA-A2402ゲノムDNA断片のクローニング

# (1) HLA-A2402ゲノムDNA断片のクローニング

ヒトHLA-A2402ゲノムDNAをPCRクローニングするため、ヒト腫瘍細胞株RERF-LC -AI細胞(理研細胞バンク RCB0444)を培養し、Genomic Prep Cells and Tissue DNA Isolation Kit (Amersham社製)を用い、添付のプロトコールに従い、ヒトゲノムDNAを精製した。次に、キメラHLA遺伝子の構築に必要なHLA-A2402ゲノムD NA配列についてGenBankデータベースにより調べたところ、Accession番号・Z724 22が該当するものであったが、プロモーター領域(270bp)が登録されていないことが判明した。当該トランスジェニックマウスの作製には、プロモーター、エキソン1~3、およびイントロン1~3を必要とする。そこで、プロモーターを含むHLA-A2402ゲノムDNAのPCRクローニングにあたり、日本人に多いHLA-A2601のプロモーターの塩基配列(Accession番号・AB005048)を参考にHLA26-1F(5'-CC C AAG CTT ACT CTC TGG CAC CAA ACT CCA TGG GAT-3',36mer、配列番号:36)を上流プライマーとし、またイントロン3に含まれる塩基配列の一部を改変したもの、すなわちAccession番号・Z72422の5'末より1282番目をGからAに改変したA 24-Bgl II 30(5'-CGG GAG ATC TAC AGG CGA TCA GGT AGG CGC-3',30mer、配列番号:37)を下流プライマーとして用いた。

## [0092]

ここで、当該塩基改変の理由は以下の通りである。すなわち、トランスジェニ

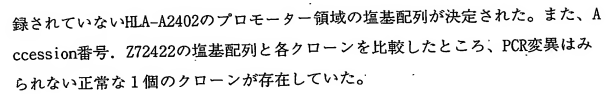
ックマウスにおいて発現するキメラHLAが、エキソン 1 から 3 までをHLA-A2402、エキソン 4 から 8 までをH-2Kbによって構成されることを目的としており、このようなキメラHLAを作製するために、HLA-A2402ゲノムDNA上流よりイントロン 3 にコードされる制限酵素Bam HI部位までとH-2KbゲノムDNAのイントロン 3 より下流とを連結するため、HLA-A2402のイントロン 3 に人為的に制限酵素Bgl II部位を構築する必要があったからである。

### [0093]

## [0094]

# (2) HLA-A2402プロモーター領域の塩基配列の決定

上記で得られた形質転換体の4個について、3mlのアンピシリン含有LB培地にて一晩培養したのち、各形質転換体が包含するプラスミドクローンをアルカリ溶解法(F.M. Ausubelら編、CURRENT PROTOCOLS IN MOLECULAR BIOLOGY, John Wile y & Sons, Inc.)により精製した。次に、ABI PRISMTM 377DNAシークエンシングシステム(PEバイオチステムズ社製)により塩基配列を解析した。シーケンス解析用サンプルは、ABI PRISMTM Dye Terminator Cycle Sequencing Ready Reactionキット(PEバイオシステムズ社製)を用いて、添付プロトコールに従い、各クローンのシーケンスを解析した。その結果、すべてのクローンについてプロモーター領域を比較すると完全に一致していたことより、GenBankデータベースに登



[0095]

### 参考例2

## H-2KbゲノムDNA断片のクローニング

# (1) H-2KbゲノムDNA断片のクローニング

マウス腫瘍細胞株ELA細胞(ATCC T1B-39)を培養してマウスゲノムDNAを精製し、PCRクローニングに用いた。DNAの精製方法は、長鎖DNAの増幅に適するTaKaRa LA Taq TM(宝酒造社株式会社製)を用い、添付のプロトコールに従い実施した。次に、キメラHLA遺伝子の構築に必要なH-2Kb遺伝子配列についてGenBankデータベースにより調べたところ、2つに分断されて登録されていた。すなわち、Accession番号・v00746およびv00747である。v00746ではイントロン3の一部迄のH-2Kb上流をコードする1594bp領域が、一方、v00747ではイントロン7の一部迄のH-2Kb下流をコードする1837bp領域が登録されていた。v00746およびv00747により2つに分断されて登録されているイントロン3には制限酵素Bam HI部位が存在していなかったことにより、データベースに登録されているH-2Kb遺伝子は不完全長と推測された。

## [0096]

H-2Kb遺伝子には相同な偽遺伝子や相同性の高い遺伝子が存在している(Cell. , 25:683, 1981)。そこで、当該相同遺伝子と相同性が低く且つv00746のエキソン3にコードされるH-2KB F3(5'-CGC AGG CTC TCA CAC TAT TCA GGT GAT CTC-3 ', 30mer、配列番号:38)を上流プライマーとし、また v00747の末端に制限酵素Eco RI部位を付加したH-2KB 3R(5'-CGG AAT TCC GAG TCT CTG ATC TTT AGC C CT GGG GGC TC-3', 38mer、配列番号:39)を下流プライマーとして、TaKaRa LA Taq TM(宝酒造社株式会社製)を用いて添付のプロトコールに従い、上記精製マウスゲノムDNAを鋳型にPCR反応を実施した。当該PCRは、98℃10秒および66℃4分25サイクル繰り返したのち、68℃で10分反応させ、その後4℃に冷却した。

[0097]

増幅遺伝子断片をファージミドベクターpBluescriptの制限酵素Kpn IおよびEc o RI切断部位にライゲーションにより連結して組み換えプラスミドを得た。この 組み換えプラスミドを42℃のヒートショック法により大腸菌JM109(東洋紡社製 )に導入し、X-GalおよびIPTGを塗布したアンピシリン含有LB寒天培地で組み換 えプラスミドが導入されている白色の大腸菌コロニーを判別し、形質転換体を選 択した。この形質転換体3個を3mlのアンピシリン含有LB培地にて一晩培養した のち、各形質転換体が包含する組み換えプラスミドクローンを精製し、シーケン スを解析した。方法は上記と同様にして行った。3つの当該クローンの塩基配列 とv00747の塩基配列を比較したところ、2クローンでそれぞれ別々に1ヶ所のPC R変異が、他方1クローンで3ヶ所のPCR変異がみられた。また、3クローン間で は共通しているがv00747と異なる塩基が5ヶ所みられた。これら塩基はイントロ ン6と3'非翻訳領域に相当する領域にあった。更に、未登録のイントロン3領 域においては、3クローン間で異なるPCR変異した塩基が1ヶ所みられた。これよ り、未登録領域の塩基配列部分を決定することができなかったため、3'→5'のエ キソヌクレアーゼ活性の高いポリメラーゼを用いて未登録のイントロン3領域に ついて再度クローニングを行い、塩基配列の決定を行った。

## [0098]

# (2) H-2Kbイントロン3の塩基配列の決定

未登録領域の塩基配列を決定するため、Native Pfu DNA Polymerase(Stratag ene社製)を用い、添付のプロトコールに従い、上記精製マウスゲノムDNAを鋳型に未登録のイントロン3を含む領域についてPCRクローニングした。ここでは、v 00746に登録されているH-2kb F5(5'-AGG ACT TGG ACT CTG AGA GGC AGG GTC TT-3', 29mer、配列番号:40)を上流プライマーとして用い、またv00747に登録されているH-2kb 5R(5'-CAT AGT CCC CTC CTT TTC CAC CTG TGA GAA-3', 30mer、配列番号:41)を下流プライマーとして用いた。PCRは95℃45秒で熱処理した後、95℃45秒、68℃1分、および72℃4分を25サイクル繰り返したのち、72℃で10分反応させ、その後4℃に冷却した。増幅遺伝子断片をファージミドベクターpB luescriptの制限酵素Bam HIおよびBgl II切断部位にライゲーションにより連結して組み換えプラスミドを得た。この組み換えプラスミドを42℃のヒートショッ

ク法により大腸菌JM109(東洋紡社製)に導入し、X-GalおよびIPTGを塗布したアンピシリン含有LB寒天培地で組み換えプラスミドが導入されている白色の大腸菌コロニーを判別し、形質転換体を選択した。この形質転換体の5個について3mlのアンピシリン含有LB培地にて一晩培養したのち、各形質転換体が包含するプラスミドクローンを精製し、塩基配列を解析した。方法は上記と同様にして行った。その結果、解析したクローン間のイントロン3領域について比較すると、すべてのクローンで完全に一致していた。これよりイントロン3領域の塩基配列を決定することができた。未登録領域の制限酵素Bam HI部位よりv00747までは、463bpであることも判明した。

#### [0099]

## (3) H-2KbゲノムDNAの構築

前記(2)で未登録領域の塩基配列が決定されたことにより、目的とするキメラHLA遺伝子の構築に必要なH-2KbゲノムDNAの全塩基配列が決定された。その結果、前記(1)で得られた2種類のクローン、すなわち5'末端側にPCR変異の無い1つのクローン(H-2Kb#26)、および3'末端側にPCR変異の無い1つクローン(H-2Kb#20)を組み合わせることにより、目的とするH-2KbゲノムDNAが構築できることが明らかとなった。そこで、これらクローンを制限酵素消化で切断したのち、PCR変異の無いそれぞれの領域を互いに組み合わせることにより、PCR変異の無いそれぞれの領域を互いに組み合わせることにより、PCR変異の無いH-2KbゲノムDNAを構築した。構築方法の模式図を図1に示す。

## [0100]

両クローンを制限酵素Bgl II部位およびEco RI部位で切断し、ライゲーションにより連結して組み換えプラスミドを得た。この組み換えプラスミドを42℃のヒートショック法により大腸菌JM109(東洋紡社製)に導入し、X-GalおよびIPTGを塗布したアンピシリン含有LB寒天培地で組み換えプラスミドが導入されている白色の大腸菌コロニーを判別し、形質転換体を選択した。3個の形質転換体を3mlのアンピシリン含有LB培地にて一晩培養したのち、各形質転換体が包含するプラスミドクローンをアルカリ溶解法により精製し、シーケンスを解析した。方法は上記と同様にして行った。その結果、すべての形質転換体がPCR変異の無いH-2kbゲノムDNAをコードするプラスミドを含有することが明らかとなった。

なお、ここで得られたH-2KbゲノムDNAの塩基配列は、後述する配列番号:33に 記載の塩基配列の第1551位以降の配列に相当するものである。

[0101]

参考例3

# キメラゲノムDNA(HLA-A2402/Kb DNA)の構築

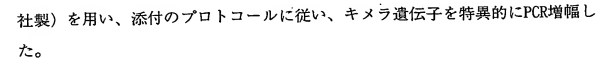
上記実施例1で得られたHLA-A2402ゲノムDNAを含有するプラスミド(HLA-A2402 241)を制限酵素Bgl II部位で切断し、また上記実施例2で得られたH-2KbのゲノムDNAを含有するプラスミド(H-2Kb 20/26)を制限酵素Bam HI部位で切断し、ライゲーションにより連結して組み換えプラスミドを得た。構築方法の模式図を図2に示す。この組み換えプラスミドを42℃のヒートショック法により大腸菌JM109(東洋紡社製)に導入し、X-GalおよびIPTGを塗布したアンピシリン含有LB寒天培地で組み換えプラスミドが導入されている白色の大腸菌コロニーを判別し、形質転換体を選択した。10個の形質転換体を3mlのアンピシリン含有LB培地にて一晩培養したのち、各形質転換体が包含するプラスミドクローンを精製してシーケンスを解析した。方法は上記と同様にして行った。その結果、3個の形質転換体が目的のキメラ遺伝子(HLA-A2402/Kb DNA、単にA2402/Kb DNAと略することもある)を有するプラスミドを含有することが明らかとなった。構築されたHLA-A2402/Kbのゲノム配列を配列番号:33に記載する。

[0102]

参考例4

# キメラゲノムDNAのスプライシング解析

マウス腫瘍細胞株EL4細胞へ、遺伝子導入装置(島津製作所製)を用い、添付プロトコールに従い、構築したキメラHLA遺伝子(HLA-A2402/Kb遺伝子)をトランスフェクトした。2日後、トランスフェクトしたEL4細胞およびコントロールとして遺伝子導入していないEL4細胞より、ISOGEN(ニッポンジーン社製)を用いて添付のプロトコールに従って、トータルRNAを精製した。次に、スーパースクリプトチョイスシステム(GIBCO BRL社製)を用いて、添付プロトコールに従い、当該RNAの一部を鋳型にOligo(dT)12-18により逆転写反応を行いcDNAを合成した。更に、当該cDNAの一部を鋳型にNative Pfu DNA Polymerase(Stratagene



### [0103]

このとき、上流プライマーとしてHLA-A2402遺伝子のエキソン1にコードされ且つH-2Kb遺伝子と相同性の低いChimera-F2(5'-CGA ACC CTC GTC CTG CTA CTC TC-3', 23mer、配列番号:42)を、一方の下流プライマーとしてH-2Kb遺伝子のエキソン8にコードされ且つHLA-A2402遺伝子と相同性が低いChimera-R2(5'-AG C ATA GTC CCC TCC TTT TCC AC-3', 23mer、配列番号:43)を用い、PCRは95℃45秒を熱処理した後、95℃45秒、53℃ 1 分、および72℃2分を40サイクル繰り返したのち、72℃で10分反応させ、その後 4 ℃に冷却した。

### [0104]

その結果、トランスフェクトしたELA細胞においてのみ特異的に約1.1kbp遺伝子断片が増幅したことより、導入したキメラゲノムDNAはマウス細胞内で転写されたこと、すなわちHLAプロモーターが機能し、予想した部位でスプライシングされたmRNAが発現していることが予想された。次に、前記PCRの増幅断片をシークエンス解析した結果、予想通りのHLA-A2402/KbをコードするcDNAの塩基配列が決定された。当該HLA-A2402/KbのcDNAの塩基配列を配列番号:34に、またそのアミノ酸配列を配列番号:35に記載する。さらに、配列番号:33に記載のHLA-A2402/Kbのゲノム配列と配列番号:34に記載のcDNA配列との位置関係を示したものを、図3~図5に示す。

## [0105]

## 参考例 5

# マイクロインジェクション用DNA溶液の製造

構築したキメラHLA遺伝子をコードするプラスミド $11\mu$ gを制限酵素Hind IIIと Eco RI、更にベクターのみを切断する制限酵素Dra Iで消化した。1% SeaKem GTG (ニッポンジーン社製) ゲルで電気泳動したのち、キメラゲノムDNAを含有する ゲル片を回収した。その後、Prep-A-Gene purificationキット (バイオ・ラッド 社製) を用い、添付プロトコールに従い、導入遺伝子を精製し、1/10 TEバッファー (10mM Tris pH 8、0.1mM EDTA pH 8) に溶解することにより、マイクロイ

ンジェクション用DNA溶液を製造した。

[0106]

#### 参考例 6

# マウス受精卵への導入とトランスジェニックマウスの同定

C57BL/6系統マウス由来の受精卵を対象に構築したキメラ遺伝子のインジェクションを施行した。

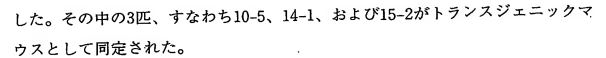
C57BL/6系統マウス由来の受精卵を用いた理由は、C57BL/6系統マウスはクラスI分子としてH-2b系統を発現しており、HLA-A2402と同様な結合モチーフを有するH-2Kdを発現していないことによるものである。すなわち、当該C57BL/6系統のトランスジェニックマウスにHLA-A24拘束性の抗原ペプチドを投与しても、内因性のマウスクラスIによって当該ペプチドが細胞表面に提示されず、交差反応が起こらないという利点を有する。

### [0107]

第1回目のインジェクションでは、81個の受精卵を対象に施行し、4匹のレシピエントマウスに移植したが産出されなかった。第2回目のインジェクションでは、50個の受精卵を対象に施行し、2匹のレシピエントマウスに移植することにより4匹が産出されたが離乳前にすべて死亡した。第3回目のインジェクションでは101個の受精卵を対象に施行し、4匹のレシピエントマウスに移植することにより11匹が産出されたが離乳前にすべて死亡した。

## [0108]

第4回目のインジェクションでは、168個の受精卵を対象に施行し、6匹のレシピエントマウスに移植することにより22匹が産出され、19匹が離乳した。その中の4匹、すなわち01-4、04-2、05-1、および05-6がトランスジェニックマウスとして同定されたが、01-4は奇形のため交配不可能で、05-6は離乳後まもなく死亡した。第5回目のインジェクションでは、221個の受精卵を対象に施行し、8匹のレシピエントマウスに移植することにより14匹が産出され、6匹が離乳した。その中の3匹、すなわち04-1、04-5、および04-6がトランスジェニックマウスとして同定された。第6回目のインジェクションでは、225個の受精卵を対象に施行し、8匹のレシピエントマウスに移植することにより13匹が産出され、9匹が離乳



### [0109]

ここでトランスジェニックマウスの同定は、HLA-A2402遺伝子のクローニングで使用したプライマー、すなわちHLA26-IF (配列番号:36) およびA24-Bgl II 3 0 (配列番号:37) を用いて尾DNA調整物を鋳型にTaKaRa LA Taq TM (宝酒造社株式会社製) を用い、添付のプロトコールに従ってPCRを行い、1%アガロースゲル電気泳動を行い、1.5kbpの大きさのDNAバンドがみられるマウスを選別することにより行った。

### [0110]

### 参考例7

# トランスジェニックマウスにおける導入遺伝子産物の発現

実施例 6 で作出された 8 ライン、すなわち 04-2、05-1、04-1、04-5、04-6、10 -5、14-1、および 15-2 由来のトランスジェニックマウスより、J. E. Coliganl ら編、CURRENT PROTOCOLS IN IMMUNOLOGY, John Wiley & Sons, Inc. の記載に従い脾臓を摘出し、脾細胞を回収した。トランスジェニックマウス脾細胞における導入遺伝子由来のタンパク質であるHLA-A2402/ $K^b$ の細胞表面発現は、フローサイトメトリー法により解析した。このとき、C57BL / 6系統マウスより調整した脾細胞をコントロールとして用いた。具体的には、 $5\times10^6$ 個の脾細胞をモノクローナルなFITC標識抗HLA抗体B9.12.1(Immunotech社製)で染色した。また、モノクローナルなFITC標識抗H- $2K^b$ 抗体AF6+88.5(Pharmingen社製)で内因性のマウスクラスIを染色した。

## [0111]

その結果、5ライン、すなわち04-1、04-5、10-5、14-1、および15-2でHLAクラスI特異的な発現がみられ、このうち04-1ラインのみが、繁殖能を有するラインであることが明らかとなった。一方、他の3ライン、すなわち04-6、04-2、および05-1ラインではHLAクラスI特異的な発現はみられなかった。以上により、8ラインのトランスジェニックマウスが作出されたが、クラスIの発現様式であり且つホモ化を達成したのは04-1ラインのみであった。

## [0112]

## . 参考例 8

# HLA-A2402を発現する形質転換細胞の樹立

前記で作製されたトランスジェニックマウスにおけるCTL誘導能の評価のために、HLA-A2402/Kbを安定に発現する形質転換細胞、Jurkat-A2402/Kb細胞を樹立した。

## [0113]

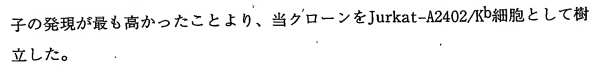
## (1) 発現ベクターの構築

Tgマウスより脾臓を摘出し、脾細胞を調整した。ISOGEN(ニッポンジーン社製)を用い、添付のプロトコールに従って、トータルRNAを精製した。次に、スーパースクリプトチョイスシステム(GIBCO BRL社製)を用いて、添付プロトコールに従い、当該RNAの一部を鋳型にOligo(dT)<sub>12-18</sub>により逆転写反応を行いcDNAを合成した。更に、当該cDNAの一部を鋳型にLA-PCRキット(宝酒造社製)を用い、添付のプロトコールに従った。このとき、上流プライマーとしてchi.PF1(5′-CCC AAG CTT CGC CGA GGA TGG CCG TCA TGG CGC CCC GAA-3′、配列番号:44)を、一方の下流プライマーとしてchi.PR1(5′-CCG GAA TTC TGT CTT CAC GCT AGA GAA TGA GGG TCA TGA AC-3′、配列番号:45)を用いた。PCRは95℃45秒で熱処理した後、95℃45秒、60℃1分、および68℃2分を25サイクル繰り返したのち、72℃で10分反応させ、その後4℃に冷却した。PCR増幅遺伝子を発現ベクターpcDNA 3.1(+)(Invitrogen社製)に導入することにより、HLA-A2402/Kbをコードする発現ベクターを構築した。

# [01,14]

## (2) Jurkat細胞への導入

10ugの上記ベクターを制限酵素Pvu Iで消化することにより、直線化した。次に、Jurkat細胞(ATCC T1B-152) $5 \times 10^6$ 個について、遺伝子導入装置(GIBCO BR L社製)を用い、添付プロトコールに従い、構築したキメラHLA遺伝子をトランスフェクトした。96穴プレートに0.5cell/wellで播種し、0.6mg/mlのGeneticin含有培地で培養した。その結果、6穴中(6クローン)にて細胞の増殖が確認された(A-2、A-4、A-6、A-9、A-10、A-11)。これらの中で、A-10において導入遺伝



### [0115]

#### 参考例 9

# トランスジェニックマウスにおけるCTL誘導能試験

ヒト癌抗原HER-2/neuは乳癌、卵巣癌、および肺癌で過剰発現していることで知られ、当該抗原由来ペプチドによってHLA-A24陽性健常人末梢血から特異的CTLを誘導できることが、イン・ビトロ試験により明らかにされている(Int. J. Cancer., 87:553, 2000)。

## [0116]

そこで、当該ヒト癌抗原由来のHLA-A24拘束性ペプチドHER-2/neu780-788(配 列番号:46)を、破傷風毒素由来のマウスMHCクラスIIのI-Ab拘束性ヘルパーペ プチド (Phe Asn Asn Phe Thr Val Ser Phe Trp Leu Arg Val Pro Lys Val Ser Ala Ser His Leu Glu;配列番号:32) と共に当該トランスジェニックマウスに免 疫し、ヒトの場合と同様に特異的CTLを誘導し得るか調べた。すなわち、DMSOに よりHER-2/neu780-788を40mg/mlに、またヘルパーペプチドを20mg/mlに調整し、 生理食塩水で2mg/mlおよび1mg/mlに希釈した。次に、ガラスシリンジを用いて、 等量の不完全フロイントアジュバント(和光純薬株式会社製)と混合することに よりwater-in-oilエマルションを作製した。200 µ lの当該薬剤をトランスジェニ ックマウス (04-1ライン) の尾の皮下に免疫した。実験開始7日後に脾臓を摘出 し、スライドガラスのフロスト部分にて擦り破壊し、脾細胞を回収・調製した。 ACKバッファー (0.15M NH<sub>4</sub>Cl, 10mM KHCO<sub>3</sub>, 0.1mM EDTA, pH7.2-7.4) にて溶血処理 した脾細胞の一部をX線照射(2,000 rad)した後、前記ペプチドを $100\,\mu\,\mathrm{g/ml}$ で 1時間パルスして $0.7 \times 10^6$ 個/wellで24穴プレートに播種した。このとき、非照 射・非ペプチドパルスの7×10<sup>6</sup>個/wellの脾細胞を同時に加えて37℃下で再刺激 を施行した(ペプチド終濃度1μg/ml)。培養液には、RPMI1640培地に10%FCS、1 OmM HEPES、20mM L-グルタミン、1mMピルビン酸ナトリウム、1mM MEM非必須アミ ノ酸、1%MEMビタミン、55μM 2-メルカプトエタノールを含む培養液(CTM培養液 ) を10ml用い、6日間イン・ビトロ刺激した。

### [0117]

他方、実施例 8 で作製した Jurkat -A2402/Kb細胞を 3.7MBq/106個で51Crラベル後、前記ペプチドを $100\,\mu$  g/mlで 1 時間パルスした。(ラベル時間 2 時間、ラベル開始 1 時間後にペプチドを終濃度 $100\,\mu$  g/ml添加)。また、ペプチド非パルスの細胞をコントロール標的細胞として調製した。

## [0118]

当該Jurkat-A2402/Kbを標的細胞とし、先に調製されたトランスジェニックマウス脾細胞調製物を添加して、CTLの誘導能を51Crリリースアッセイ(J. Immunol., 159:4753, 1997)により測定した。結果を図 6 に示す。結果として、HER-2/n  $eu_{780-788}$ で刺激することにより、特異的なCTLの誘導が認められた。

### [0119]

さらに、前記HER-2/neu780-788と同様にHLA-A24拘束性癌抗原ペプチドであることが知られているMAGE-3195-203(配列番号:47)、CEA652-660(配列番号:48)、およびCEA268-277(配列番号:49)を用いて、前記と同様のCTL誘導能試験を行った。結果を図7~図9に示す。結果として、これら既知のHLA-A24拘束性癌抗原ペプチドで刺激することにより、特異的なCTLの誘導が認められた。

以上の結果から、本発明のHLA-A24トランスジェニックマウスは、HLA-A24拘束性の癌抗原タンパクや癌抗原ペプチドをin vivoで評価することのできるヒトモデル動物であることが明らかとなった。

## [0120]

#### 実施例1

# ヒトWT1由来の天然型および改変型ペプチドによるCTL誘導活性

HLA抗原に結合可能な配列を検索するためのBIMASソフト(http://bimas.dcrt.nih.gov/molbio/hla\_bind/)を用いて、ヒトWT1 アミノ酸配列中の HLA-A24抗原への推定結合配列を検索した。検索により同定されたペプチドの例を以下に示す

## [0121]

ペプチドA: Arg Met Phe Pro Asn Ala Pro Tyr Leu (配列番号:8)ペプチドB: Arg Val Pro Gly Val Ala Pro Thr Leu (配列番号:7)

ペプチドC: Arg Trp Pro Ser Cys Gln Lys Lys Phe (配列番号:9)

ペプチドD:Gln Tyr Arg Ile His Thr His Gly Val Phe(配列番号:10)

ペプチドE:Ala Tyr Pro Gly Cys Asn Lys Arg Tyr Phe (配列番号:11)

### [0122]

ここでペプチドAはヒトWT1のアミノ酸配列の第126-134位に、ペプチドBは第30 2-310位に、ペプチドCは417-425位に、ペプチドDは第285-294位に、またペプチドEは第326位-335位に、それぞれ該当する配列である。これらのペプチドをFmoc法により合成した。

## [0123]

また、前記天然型ペプチドA~Cの第2位のアミノ酸をチロシンに改変した改変型ペプチドについてもFmoc法により合成した。

ペプチドF: Arg Tyr Phe Pro Asn Ala Pro Tyr Leu (配列番号:2)

ペプチドG: Arg Tyr Pro Gly Val Ala Pro Thr Leu (配列番号:3)

ペプチドH: Arg Tyr Pro Ser Cys Gln Lys Lys Phe (配列番号:4)

## [0124]

各抗原ペプチドの免疫原性について、先の参考例にて作製したHLA-A2402/Kbトランスジェニックマウスを利用することにより評価した。1ペプチドにつき3匹のトランスジェニックマウスに免疫することにより、それぞれのペプチドの免疫原性を評価した。

## [0125]

マウスMHCクラスIIのI-Ab拘束性ヘルパーペプチドである破傷風毒素由来ペプチド (Phe Asn Asn Phe Thr Val Ser Phe Trp Leu Arg Val Pro Lys Val Ser Ala Ser His Leu Glu;配列番号:32) と共に各合成ペプチドをトランスジェニックマウスに免疫した。すなわち、DMSOに各抗原ペプチドをそれぞれ40m g/ml、ヘルパーペプチドを20m g/mlに調整し、さらに生理食塩水で2m g/mlおよび1m g/mlにそれぞれ希釈した。次に、ガラスシリンジを用いて、等量のフロイントの不完全アジュバント (IFA) と混合することによりwater-in-oilエマルジョンを作製し、 $200\mu1$ の当該エマルジョンをHLA-A2402/Kbトランスジェニックマウスの尾底部の皮下に免疫した。実験開始7日後に脾臓

を摘出し、スライドガラスのフロスト部分にて擦り破壊し、脾細胞を回収・調製した。ACKバッファー(0.15M NH<sub>4</sub>Cl、10mM KHCO<sub>3</sub>、0.1mM EDTA, pH7.2-7.4)にて溶血処理した脾細胞の一部をX線照射(2,000rad)した後、前記抗原ペプチドを $100\mu$ g/mlで 1 時間パルスして  $7\times10^6$  個/wellで 24 穴プレートに播種した。このとき、非照射・非ペプチドパルスの  $7\times10^5$  個/wellの脾細胞を同時に加えて37℃下で6 日間イン・ビトロ刺激培養した。この際の培地として、RPMI-1640 培地に10%FCS、10mM HEPES、20mM Lーグルタミン、1mM ピルビン酸ナトリウム、1mM MEM非必須アミノ酸、1mM MEMギション、1mM MEMギション・1mM MEMギション、1mM MEMギション・1mM MEMギション・1mM MEMギション・1mM MEMギション・1mM MEMギション・1mM MEMギション・1mM MEMギション・1mM MEMギション・1mM MEM 1mM MEM 1

### [0126]

次に、常法に従って細胞傷害性試験を行った。標的細胞(T)として、Jur k a t - A 2 4 0 2 / K b 細胞(参考例 8)、およびペプチドパルスしたJur k a t - A 2 4 0 2 / K b 細胞を用いた。これらの細胞は 3. 7 MB q / 1 0 6 個で 5 1 C r ラベルし、ペプチドパルスは  $1 0 0 \mu g / m 1$  で 1 時間実施された(ラベル時間 2 時間、ラベル開始 1 時間後にペプチドを添加)。イン・ビトロ刺激培養した脾細胞をエフェクター細胞(E)とし、E / T 比 8 0 において作用させ、傷害活性を 5 1 C r リリースアッセイ(J. Immunol.,159:4753,1997)により測定した。結果を図  $1 0 \sim 2 1 7$  に示す。Y軸は傷害活性を示し、X軸の 1 , 2、および 3 は、3 匹のマウスの個体番号を示す。

## [0127]

これらの図から明らかな通り、試験したWT1天然型ペプチド5種類の中では、ペプチドBのみが免疫原性を有していた。また、天然型ペプチドBの第2位のアミノ酸をチロシンに改変した改変型ペプチドGは、ペプチドBより高い免疫原性を示した。さらに、天然型ペプチドAおよびCの第2位のアミノ酸をチロシンに改変した改変型ペプチドFおよびHは、もとのペプチドAおよびCが免疫原性を有していなかったにもかかわらず、高い免疫原性を有していた。

以上の結果から、WT1天然型ペプチドB、改変型ペプチドF、G、およびH は、イン・ビボでCTL誘導活性を有する抗原ペプチドとして機能を有することが 明らかとなった。

#### [0128]

#### 実施例2

## ヒトWT1由来の改変型ペプチドによるCTL誘導活性(II)

実施例 1 と同様、BIMASソフトにより検索された、HLA-A24抗原への推定結合配列を有するヒトWT1由来の以下の天然型ペプチド(ペプチドK、L)、およびその第2位のアミノ酸をチロシンに改変した改変型ペプチド(ペプチドI、J)を、Fmo c法により合成した。

ペプチドK:Ala Leu Leu Pro Ala Val Pro Ser Leu (配列番号:51)

ペプチドL:Asn Gln Met Asn Leu Gly Ala Thr Leu (配列番号:52)

ペプチドI:Ala Tyr Leu Pro Ala Val Pro Ser Leu(配列番号:5)

ペプチドJ:Asn Tyr Met Asn Leu Gly Ala Thr Leu (配列番号: 6)

### [0129]

ここでペプチドKはヒトWT1のアミノ酸配列の第10-18位に、またペプチドLは第239位-247位にそれぞれ該当するペプチドであり、さらにペプチドIおよびJはそれぞれペプチドKおよびLの配列中第2位のアミノ酸残基をチロシンに改変した改変型ペプチドである。これらの天然型および改変型ペプチドについて、実施例1と同様にして免疫原性を評価した。結果を図18、19、21および22に示す。Y軸は傷害活性を示し、X軸の1,2、および3は、3匹のマウスの個体番号を示す。

これらの図から明らかな通り、天然型ペプチドKおよびLが免疫原性を有していないにもかかわらず、改変型ペプチドIおよびJは、いずれも高い免疫原性を有することが示された。

以上の結果から、WT1改変型ペプチドIおよびJは、イン・ビボで細胞傷害性T細胞を誘導する抗原ペプチドとして機能を有することが明らかとなった。

## [0130]

#### 実施例3

# ヒトWT1由来の改変型ペプチドによる細胞傷害活性

改変型ペプチドによって誘導されたエフェクター細胞の天然型ペプチドに対する交差反応性を試験した。前記改変型ペプチドHをマウスに免疫することにより

誘導されたエフェクター細胞(E)と、標的細胞(T)として天然型ペプチドCをパルスした J u r k a t -A 2 4 0 2 / K b 細胞とを、E / T 比 8 0 において作用させ、傷害活性を 5 1 C r 1 リリースアッセイにより測定した。結果を図 2 0 に示す。この図から明らかな通り、WT 1 改変型ペプチドで誘導したエフェクター細胞は変異型および天然型をパルスしたいずれの細胞に対しても細胞傷害活性を示した。

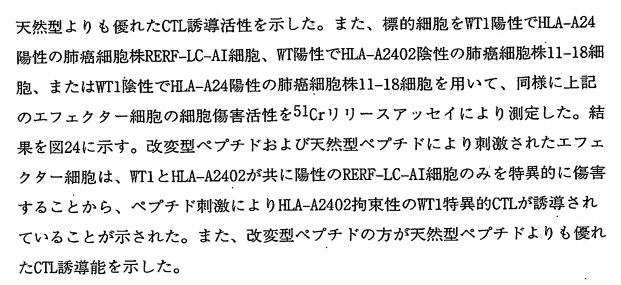
## [0131]

### 実施例4

# ヒトWT1由来の改変型ペプチドによるヒト末梢血単核球からのCTL誘導

HLA-A2402陽性の健常人から末梢血単核球を分離し、24ウェルプレートに $4\times10$ 6細胞/ウェルの量で分配し、これに配列番号7の天然型ペプチドまたは配列番号3の改変型ペプチドを $10\,\mu$  Mの濃度になるように添加し、1週間培養した。この際の培地として、 $45\,\%$  RPMI1640、 $45\,\%$  AIV、 $10\,\%$  非働化ヒトAB血清、 $1\times$  非必須アミノ酸、 $25\,\text{ng}$  / ml 2-メルカプトエタノール、 $50\,\text{mg}$  / ml ストレプトマイシン、 $50\,\text{U}$  / ml ペニシリンを用いた。上記の培養の後、細胞を $2\times10^6$  細胞/ウェルに調製し、レスポンダー(responder)細胞とした。他方、上記と同じ健常人から分離した末梢血単核球に、前記いずれかのペプチド $10\,\mu$  Mと共に4時間培養してペプチドパルスし、次に $30\,\text{Gy}$ の放射線照射した後、細胞を $4\times10^6$  細胞/ウェルに調製し、スティミュレーター(stimulator)細胞とした。

上記のようにして調製したレスポンダー細胞とスティミュレーター細胞を混合し、更にIL-2を30U/mlの濃度で加えて培養した。同様なレスポンダー細胞に対するスティミュレーター細胞による刺激を1週間ごとに3回実施した。このようにして得られた細胞の細胞傷害性を51Crリリースアッセイにより測定した。標的細胞(T)として51Crで標識したHLA-A24陽性のC1R-A\*2402細胞(Int. J. Cancer, 81, p387, 1999)に配列番号7の天然型ペプチドをパルスした細胞を用い、上記の通りに配列番号7の天然型ペプチドまたは配列番号3の改変型ペプチドにより刺激した細胞(エフェクター細胞)(E)をE:T比10、20または40において作用させ、細胞傷害活性を測定した。結果を図23に示す。この図から明らかな通り、改変型ペプチドは天然型ペプチドを認識するCTLを誘導することができ、そして



[0 1 3 2]

#### 【発明の効果】

本発明により、イン・ビボにおいてCTL誘導活性を有するWT1由来のHLA-A24拘束性ペプチド、当該ペプチドをコードするポリヌクレオチド、またはこれらペプチドやポリヌクレオチドを含む癌ワクチンなどが提供される。本発明の癌ワクチンは多くの癌患者を処置することができる。

[0 1 3 3]

【配列表】

SEQUENCE LISTING

<110> Haruo Sugiyama

Chugai Seiyaku Kabushikikaisha Sumitomo Pharmaceuticals Co., Ltd.

<120> HLA-A24 restricted tumor antigen peptide

<130> 184413

<160> 65

			Į.											
<210>	1													
<211>	449					•								
<212>	PRT													
<213>	Homo s	sapien	ıs											
					•							,		
<400>	1		•											
Met G	ly Ser	A'sp V	Val A	Arg	Asp	Leu	Asn	Ala	Leu	Leu	Pro	Ala	Val	Pro
1			5					10				•	15	

Ser Leu Gly Gly Gly Gly Cys Ala Leu Pro Val Ser Gly Ala Ala 

Gln Trp Ala Pro Val Leu Asp Phe Ala Pro Pro Gly Ala Ser Ala Tyr 

Gly Ser Leu Gly Gly Pro Ala Pro Pro Pro Ala Pro Pro Pro Pro Pro 

Pro Pro Pro Pro His Ser Phe Ile Lys Gln Glu Pro Ser Trp Gly Gly 

Ala Glu Pro His Glu Glu Gln Cys Leu Ser Ala Phe Thr Val His Phe 

Ser Gly Gln Phe Thr Gly Thr Ala Gly Ala Cys Arg Tyr Gly Pro Phe 

Gly Pro Pro Pro Pro Ser Gln Ala Ser Ser Gly Gln Ala Arg Met Phe 125<sup>.</sup> 

Pro Asn Ala Pro Tyr Leu Pro Ser Cys Leu Glu Ser Gln Pro Ala Ile 130 135 140

Arg Asn Gln Gly Tyr Ser Thr Val Thr Phe Asp Gly Thr Pro Ser Tyr 145 150 155 160

Gly His Thr Pro Ser His His Ala Ala Gln Phe Pro Asn His Ser Phe 165 170 175

Lys His Glu Asp Pro Met Gly Gln Gln Gly Ser Leu Gly Glu Gln Gln
180 185 190

Tyr Ser Val Pro Pro Pro Val Tyr Gly Cys His Thr Pro Thr Asp Ser 195 200 205

Cys Thr Gly Ser Gln Ala Leu Leu Leu Arg Thr Pro Tyr Ser Ser Asp 210 215 220

Asn Leu Tyr Gln Met Thr Ser Gln Leu Glu Cys Met Thr Trp Asn Gln 225 230 235 240

Met Asn Leu Gly Ala Thr Leu Lys Gly Val Ala Ala Gly Ser Ser Ser 245 250 255

Ser Val Lys Trp Thr Glu Gly Gln Ser Asn His Ser Thr Gly Tyr Glu 260 265 270

Ser Asp Asn His Thr Thr Pro Ile Leu Cys Gly Ala Gln Tyr Arg Ile

275

280

285

His Thr His Gly Val Phe Arg Gly Ile Gln Asp Val Arg Arg Val Pro 290 295 300

Gly Val Ala Pro Thr Leu Val Arg Ser Ala Ser Glu Thr Ser Glu Lys 305 310 315 320

Arg Pro Phe Met Cys Ala Tyr Pro Gly Cys Asn Lys Arg Tyr Phe Lys
325
330
335

Leu Ser His Leu Gln Met His Ser Arg Lys His Thr Gly Glu Lys Pro 340 345 350

Tyr Gln Cys Asp Phe Lys Asp Cys Glu Arg Arg Phe Ser Arg Ser Asp 355 360 365

Gln Leu Lys Arg His Gln Arg Arg His Thr Gly Val Lys Pro Phe Gln 370 375 380

Cys Lys Thr Cys Gln Arg Lys Phe Ser Arg Ser Asp His Leu Lys Thr 385 390 395 400

His Thr Arg Thr His Thr Gly Lys Thr Ser Glu Lys Pro Phe Ser Cys
405
410
415

Arg Trp Pro Ser Cys Gln Lys Lys Phe Ala Arg Ser Asp Glu Leu Val
420 425 430

Arg His His Asn Met His Gln Arg Asn Met Thr Lys Leu Gln Leu Ala 435 440 445

Leu

<210> 2

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<400> 2

Arg Tyr Phe Pro Asn Ala Pro Tyr Leu

1

5

<210> 3

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic
 Peptide

```
<400> 3
```

Arg Tyr Pro Gly Val Ala Pro Thr Leu

1

5

<210> 4

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic
 Peptide

<400> 4

Arg Tyr Pro Ser Cys Gln Lys Lys Phe

1

5

<210> 5

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

```
<400> 5
```

Ala Tyr Leu Pro Ala Val Pro Ser Leu

1

5

<210> 6

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<400> 6

Asn Tyr Met Asn Leu Gly Ala Thr Leu

1

5

<210> 7

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic Peptide

<400> 7

Arg Val Pro Gly Val Ala Pro Thr Leu

1

5

<210> 8

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic
 Peptide

<400> 8

Arg Met Phe Pro Asn Ala Pro Tyr Leu

1

5

<210> 9

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<400> 9

Arg Trp Pro Ser Cys Gln Lys Lys Phe

1 5

<210> 10

<211> 10

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic
 Peptide

<400> 10

Gln Tyr Arg Ile His Thr His Gly Val Phe

1

5

10

<210> 11

<211> 10

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic
 Peptide

<400> 11

Ala Tyr Pro Gly Cys Asn Lys Arg Tyr Phe

1

5

```
<210> 12
```

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic
 Peptide

<400> 12

Arg Tyr Phe Pro Asn Ala Pro Tyr Phe

1 5

<210> 13

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<400> 13

Arg Tyr Phe Pro Asn Ala Pro Tyr Trp

1

```
<210> 14
```

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic
 Peptide

<400> 14

Arg Tyr Phe Pro Asn Ala Pro Tyr Ile

5

1

<210> 15

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic
 Peptide

<400> 15

Arg Tyr Phe Pro Asn Ala Pro Tyr Met

1

```
<210> 16
```

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic Peptide

<400> 16

Arg Tyr Pro Gly Val Ala Pro Thr Phe

1

<210> 17

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic Peptide

<400> 17

Arg Tyr Pro Gly Val Ala Pro Thr Trp

1

5

<210> 18

- <211> 9
- <212> PRT
- <213> Artificial Sequence
- <220>
- <223> Description of Artificial Sequence:Synthetic
   Peptide
- <400> 18

Arg Tyr Pro Gly Val Ala Pro Thr Ile

1

5

- <210> 19
- <211> 9
- <212> PRT
- <213> Artificial Sequence
- <220>
- <223> Description of Artificial Sequence:Synthetic
   Peptide
- <400> 19

Arg Tyr Pro Gly Val Ala Pro Thr Met

1

- <210> 20
- <211> 9

```
<212> PRT
```

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic
 Peptide

<400> 20

Arg Tyr Pro Ser Cys Gln Lys Lys Trp

1

5

<210> 21

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<400> 21

Arg Tyr Pro Ser Cys Gln Lys Lys Leu

1

5

<210> 22

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic Peptide

<400> 22

Arg Tyr Pro Ser Cys Gln Lys Lys Ile

1

5

<210> 23

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic Peptide

<400> 23

Arg Tyr Pro Ser Cys Gln Lys Lys Met

1

5

<210> 24

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

```
<220>
```

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic Peptide

<400> 24

Ala Tyr Leu Pro Ala Val Pro Ser Phe

1

5

<210> 25

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic
 Peptide

<400> 25

Ala Tyr Leu Pro Ala Val Pro Ser Trp

1

5

<210> 26

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

```
<220>
```

<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic
 Peptide

<400> 26

Ala Tyr Leu Pro Ala Val Pro Ser Ile

1

5

<210> 27

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic
 Peptide

<400> 27

Ala Tyr Leu Pro Ala Val Pro Ser Met

1

5

<210> 28

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic
 Peptide

<400> 28

Asn Tyr Met Asn Leu Gly Ala Thr Phe

1

5

<210> 29

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic
 Peptide

<400> 29

Asn Tyr Met Asn Leu Gly Ala Thr Trp

1

๖

<210> 30

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic

### Peptide .

<400> 30

Asn Tyr Met Asn Leu Gly Ala Thr Ile

1

. 5

<210> 31

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<400> 31

Asn Tyr Met Asn Leu Gly Ala Thr Met

1

5

<210> 32

<211> 21

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic Peptide

<400> 32

Phe Asn Asn Phe Thr Val Ser Phe Trp Leu Arg Val Pro Lys Val Ser 1 5 10 15

Ala Ser His Leu Glu

20

<210> 33

<211> 3857

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

#### <220>

<223> Description of Artificial Sequence: The DNA region from position 1 to position 1550 is derived from human, and the DNA region from position 1551 to position 3857 is derived from mouse.

#### <400> 33

~ ~	_			·		
60	agtccaggtg	cttctagaag	gatgattttt	aactccatgg	tctggcacca	aagcttactc
. 120	gggatgaaaa	cagagattac	agttcaggga	cagggagtcc	gagtgggagt	gacaggtaag
180	agacagctct	cttgtttctc	gggtttctcc	cccatgccga	agggacgggg	gtgaaaggag
240	gaggggtcag	cacagaagca	gagcgcttgg	cattgagaca	ttcagggaga	tgggccaaga
300	ggcggtgtat	aggccccgaa	tcagggtctc	ggcgtggctc	cagggcccca	ggcgaagtcc
360	ctcctctcc	agtttctttt	ccaactccgc	tggggattcc	gtcccagcct	ggattgggga
420	ctcactccca	ggacccagtt	ctcacgacgc	ttcctggata	agggtccttc	caacctatgt
480	tctaaagtcc	cggtcgctgt	agtgtcgtcg	gaagccaatc	ggtttccaga	ttgggtgtcg
540	catggcgccc	ggatggccgt	cagacgccga	agattctccc	accgggactc	gcacgcaccc

	•					
cgaaccctcg t	tcctgctact	ctcgggggcc	ctggccctga	cccagacctg	ggcaggtgag	600
tgcggggtcg g	ggagggaaac	ggcctctgcg	gggagaagca	aggggcccgc	ctggcggggg	660
cgcaagaccc g	gggaagccgc	gccgggagga	gggtcgggcg	ggtctcagcc	actcctcgtc	720
cccaggctcc c	cactccatga	ggtatttctc	cacatccgtg	tcccggcccg	gccgcgggga	780
gccccgcttc a	atcgccgtgg	gctacgtgga	cgacacgcag	ttcgtgcggt	tcgacagcga	840
cgccgcgagc (	cagaggatgg	agccgcgggc	gccgtggata	gagcaggagg	ggccggagta	900
ttgggacgag g	gagacaggga	aagtgaaggc	ccactcacag	actgaccgag	agaacctgcg	960
gatcgcgctc	cgctactacá	accagagcga	ggccggtgag	tgaccccggc	ccggggcgca	1020
ggtcacgacc	cctcatcccc	cacggacggg	ccgggtcgcc	cacagtctcc	gggtccgaga	1080
tccaccccga	agccgcggga	cccgagacc	cttgccccgg	gagaggccca	ggcgccttaa	1140
cccggtttca	ttttcagttt	aggccaaaaa	tcccccggg	ttggtcgggg	ccgggcgggg	1200
ctcgggggac	tgggctgacc	gcggggtcgg	ggccaggttc	tcacaccctc	cagatgatgt	1260
ttggctgcga	cgtggggtcg	gacgġgcgct	tcctccgcgg	gtaccaccag	tacgcctacg	1320
acggcaagga	ttacatcgcc	ctgaaagagg	acctgcgctc	ttggaccgcg	gcggacatgg	1380
cggctcagat	caccaagcgc	aagtgggagg	cggcccatgt	ggcggagcag	cagagagcct	1440
acctggaggg	cacgtgcgtg	gacgggctcc	gcagatacct	ggagaacggg	aaggagacgc	1500
tgcagcgcac	gggtaccagg	ggccacgggg	cgcctacctg	atcgcctgta	gatcctgtgt	1560
gacacacctg	taccttgtcc	cccagagtca	ggggctggga	gtcattttct	ctggctacac	1620
acttagtgat	ggctgttcac	ttggactgac	agttaatgtt	ggtcagcaag	gtgactacaa	1680
tggttgagtc	tcaatggtgt	caccttccag	gatcatacag	ccctaatttt	aatatgaact	1740
caaacacata	ttaaattagt	tattttccat	tccctcctcc	attctttgac	tacctctctc	1800
atgctattga	acatcacata	aggatggcca	tgtttaccca	atggctcatg	tggattccct	1860
cttagcttct	gagtcccaaa	agaaaatgtg	cagtcctgtg	ctgaggggac	cagctctgct	1920
tttggtcact	agtgcgatga	cagttgaagt	gtcaaacaga	cacatagttc	actgtcatca	1980
ttgatttaac	tgagtcttgg	gtagatttca	gtttgtcttg	ttaattgtgt	gattţcttaa	2040
atcttccaca	cagattcccc	aaaggcccat	gtgacccatc	acagcagaco	tgaagataaa	2100
gtcaccctga	ggtgctgggc	cctgggcttc	taccctgctg	acatcaccct	gacctggcag	2160
ttgaatgggg	aggagctgat	ccaggacatg	gagcttgtgg	gagaccaggco	tgcaggggat	2220
ggaaccttcc	agaagtgggc	atctgtggtg	gtgcctcttg	g ggaaggagca	gtattacaca	2280

tgccatgtgt	accatcaggg	gctgcctgag	ccctcaccc	tgagatgggg	taaggagagt	2340
gtgggtgcag	agctggggtc	agggaaagct	ggagctttct	gcagaccctg	agctgctcag	2400
ggctgagagc	tggggtcatg	accctcacct	tcatttcttg	tacctgtcct	tcccagagcc	2460
tcctccatcc	actgtctcca	acatggcgac	cgttgctgtt	ctggttgtcc	ttggagctgc	2520
aatagtcact	ggagctgtgg	tggcttttgt	gatgaagatg	agaaggagaa	acacaggtag	2580
gaaagggcag	agtctgagtt	ttctctcagc	ctcctttaga	gtgtgctctg	ctcatcaatg	2640
gggaacacag	gcacacccca	cattgctact	gtctctaact	gggtctgctg	tcagttctgg	2700
gaacttccta	gtgtcaagat	cttcctggaa	ctctcacagc	ttttcttctc	acaggtggaa	2760
aaggagggga	ctatgctctg	gctccaggtt	agtgtgggga	cagagttgtc	ctggggacat	2820
tggagtgaag	ttggagatga	tgggagctct	gggaatccat	aatagctcct	ccagagaaat	2880
cttctaggtg	cctgagttgt	gccatgaaat	gaatatgtac	atgtacatat	gcatatacat	2940
ttgttttgtt	ttaccctagg	ctcccagacc	tctgatctgt	ctctcccaga	ttgtaaaggt	3000
gacactctag	ggtctgattg	gggaggggca	atgtggacat	gattgggttt	caggaactcc	30.60
cagaatcccc	tgtgagtgag	tgatgggttg	ttcgaatgtt	gtcttcacag	tgatggttca	3120
tgaccctcat	tctctagcgt	gaagacagct	gcctggagtg	gacttggtga	cagacaatgt	3180
cttctcatat	ctcctgtgac	atccagagcc	ctcagttctc	tttagtcaag	tgtctgatgt	3240
tccctgtgag	cctatggact	caatgtgaag	aactgtggag	cccagtccac	ccctctacac	3300
caggaccctg	tccctgcact	gctctgtctt	cccttccaca	gccaaccttg	ctggttcagc	3360
caaacactga	gggacatctg	tagcctgtca	gctccatgct	accctgacct	gcaactcctc	3420
acttccacac	tgagaataat	aatttgaatg	taaccttgat	tgttatcatc	ttgacctagg	3480
gctgatttct	tgttaatttc	atggattgag	aatgcttaga	ggttttgttt	gtttgtttga	3540
ttgatttgtt	tttttgaaga	aataaatgat	agatgaataa	acttccagaa	tctgggtcac	3600
tatgctgtgt	gtatctgttg	ggacaggatg	agactgtagc	agctgagtgt	gaacagggct	3660
gtgccgaggt	gggctcagtt	tgctttgatc	tgtgatgggg	ccacacctcc	actgtgtcac	3720
ctctgggctc	: tgttccctct	atcactatga	ggcacatgct	gagagtttgt	ggtcacaaag	3780
acacagggaa	ggcctgagco	ttgccctgtc	cccaggatta	tgagccccca	gggctaaaga	3840
tcagagacto	ggaattc					3857

<210> 34

<211> 1119

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: The DNA region from position 1 to position 618 is derived from human, and the DNA region from position 619 to position 1119 is derived from mouse.

<400> 34

	• •																
atg	gcc	gtc	atg	gcg	ccc	cga	acc	ctc	gtc	ctg	cta	ctc	tcg	ggg	gcc	3	48
Met	Ala	Val	Met	Ala	Pro	Arg	Thr	Leu	Val	Leu	Leu	Leu	Ser	Gly	Ala		
				5					10					15			
ctg	gcc	ctg	acc	cag	acc	tgg	gca	ggc	tcc	cac	tcc	atg	agg	tat	ttc		96
Leu	Ala	Leu	Thr	Gln	Thr	Trp	Ala	Gly	Ser	His	Ser	Met	Arg	Tyr	Phe		
			20					25					30				
tcc	aca	tcc	gtg	tcc	cgg	ссс	ggc	cgc	ggg	gag	ccc	cgc	ttc	atc	gcc		144
Ser	Thr	Ser	Val	Ser	Arg	Pro	Gly	Arg	Gly	Glu	Pro	Arg	Phe	Ile	Ala		
		35					40					45					
gtg	ggc	tac	gtg	gac	gac	acg	cag	ttc	gtg	cgg	ttc	gac	agc	gac	gcc		192
Val	Gly	Tyr	Val	Asp	Asp	Thr	Gln	Phe	Val	Arg	Phe	Asp	Ser	Asp	Ala		
	50					55					60						
gcg	agc	cag	agg	atg	gag	ccg	cgg	gcg	ccg	tgg	ata	gag	cag	gag	ggg		240
Ala	Ser	Gln	Arg	Met	Glu	Pro	Arg	Ala	Pro	Trp	Ile	Glu	Gln	Glu	Gly		
65					70					75					80		
ccg	gag	tat	tgg	gac	gag	gag	aca	ggg	aaa	gtg	aag	gcc	cac	tca	cag		288
Pro	Glu	Tyr	Trp	Asp	Glu	Glu	Thr	Gly	Lys	Val	Lys	Ala	His	Ser	Gln		
	•			85					90					95			

act	gac	cga	gag	aac	ctg	cgg	atc	gcg	ctc	cgc	tac	tac	aac	cag	agc	336
Thr	Asp	Arg	Glu	Asn	Leu	Arg	Ile	Ala	Leu	Arg	Tyr	Tyr	Asn	Gln	Ser	
			100					105					110			
gag	gcc	ggt	tct	cac	acc	ctc	cag	atg	atg	ttt.	.ggc	tgc	gac	gtg	ggg	384
Glu	Ala	Gly	Ser	His	Thr	Leu	Gln	Met	Met	Phe	Gly	Cys	Asp	Val	Gly	•
		115				-	120					125				
tcg	gac	ggg	cgc	ttc	ctc	cgc	ggg	tac	cac	cag	tac	gcc	tac	gac	ggc	432
Ser	Asp	Gly	Arg	Phe	Leu	Arg	Gly	Tyr	His	Gln	Tyr	Ala	Tyr	Asp	Gly	
	130					135			•	•	140					
aag	gat	tac	atc	gcc	ctg	aaa	gag	gac	ctg	cgc	tct	tgg	acc	gcg	gcg	480
Lys	Asp	Tyr	Ile	Ala	Leu	Lys	Glu	Asp	Leu	Arg	Ser	Trp	Thr	Ala	Ala	
145					150					155					160	
gac	atg	gcg	gct	cag	atc	acc	aag	cgc	aag	tgg	gag	gcg	gcc	cat	gtg	528
Asp	Met	Ala	Ala	Gln	Ile	Thr	Lys	Arg	Lys	Trp	Glu	Ala	Ala	His	Val	•
				165					170					175	5	
gcg	gag	cag	cag	aga	gcc	tac	ctg	gag	ggc	acg	tgc	gtg	gac	ggg	g ctc	576
Ala	Glu	Gln	Gln	Arg	Ala	Tyr	Leu	Glu	Gly	Thr	Cys	Val	Asp	Gly	Leu	
			180	)				185	5				190	)		
cgc	aga	tac	ctg	g gag	aac	ggg	aag	gag	g acg	ctg	cag	g cgc	ace	g gat	tcc	624
Arg	Arg	Tyr	Leu	ı Glu	Asn	Gly	Lys	Gli	ı Thr	Leu	Glr	n Arg	g Thi	r Ası	Ser	
_	,	195	5				200	)				205	5			
cca	aag	gco	cat	gtg	acc	cat	cad	ago	c aga	a cct	gaa	a gat	aaa	a gt	c acc	672
Pro	Lys	Ala	a His	s Val	Thr	His	His	s Sei	r Arg	g Pro	Glu	ı Asp	Ly	s Va	l Thr	
	210	)				215	,				220	)				
ctg	gagg	g tgo	tgg	g gcc	ctg	ggc	: tto	c ta	c cci	t gci	t ga	c ato	e ac	c ct	g acc	720
Leu	ı Arg	g Cys	s Trj	o Ala	a Leu	ı Gly	r Phe	e Ty:	r Pro	o Ala	a Ası	p Ile	e Th	r Le	u Thr	
225					230					23					240	
tgg	g cag	g tt	g aa	t ggg	g gag	g gag	g ct	g at	c ca	g ga	c at	g ga	g ct	t gt	g gag	768
Trp	Glı	n Lei	u Ası	n Gly	y Glu	ı Glu	ı Le	u Il	e Gl	n Asj	p Me	t Gl	u Le	u Va	l Glu	

,	<b>.</b>		
245	250	255	
acc agg cct gca ggg ga	t gga acc ttc cag aag	tgg gca tct gtg gtg 816	
Thr Arg Pro Ala Gly Asj	p Gly Thr Phe Gln Lys	Trp Ala Ser Val Val	
260	265	270	
gtg cct ctt ggg aag ga	g cag tat tac aca tgc	cat gtg tac cat cag 864	
Val Pro Leu Gly Lys Gl	u Gln Tyr Tyr Thr Cys	His Val Tyr His Gln	
275	280	285	
ggg ctg cct gag ccc ct	c acc ctg aga tgg gag	cct cct cca tcc act 912	
Gly Leu Pro Glu Pro Le	eu Thr Leu Arg Trp Glu	Pro Pro Pro Ser Thr	
290	295	300	
gtc tcc aac atg gcg ac	cc gtt gct gtt ctg gtt	gtc ctt gga gct gca 960	
Val Ser Asn Met Ala Th	nr Val Ala Val Leu Val	Val Leu Gly Ala Ala	
305	10 315	320	
ata gtc act gga gct gt	tg gtg gct ttt gtg atg	aag atg aga agg aga 1008	
Ile Val Thr Gly Ala Va	al Val Ala Phe Val Met	Lys Met Arg Arg Arg	
325	330	335	
aac aca ggt gga aaa gg	ga ggg gac tat gct ctg	gct cca ggc tcc cag 1056	
Asn Thr Gly Gly Lys Gl	ly Gly Asp Tyr Ala Leu	Ala Pro Gly Ser Gln	
340	345	350	
acc tct gat ctg tct ct	tc cca gat tgt aaa gtg	atg gtt cat gac cct 1104	
Thr Ser Asp Leu Ser Le	eu Pro Asp Cys Lys Val	Met Val His Asp Pro	
355	360	365	
cat tct cta gcg tga		1119	ı

His Ser Leu Ala

370

<210> 35

<211> 372

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: The polypeptide region from position 1 to position 206 is derived from human, and the polypeptide region from position 207 to position 372 is derived from mouse.

<400> 35

Met Ala Val Met Ala Pro Arg Thr Leu Val Leu Leu Ser Gly Ala

5 . 10 . 15

Leu Ala Leu Thr Gln Thr Trp Ala Gly Ser His Ser Met Arg Tyr Phe
20 25 30

Ser Thr Ser Val Ser Arg Pro Gly Arg Gly Glu Pro Arg Phe Ile Ala 35 40 45

Val Gly Tyr Val Asp Asp Thr Gln Phe Val Arg Phe Asp Ser Asp Ala
50 55 60

Ala Ser Gln Arg Met Glu Pro Arg Ala Pro Trp Ile Glu Gln Glu Gly
65 70 75 80

Pro Glu Tyr Trp Asp Glu Glu Thr Gly Lys Val Lys Ala His Ser Gln
85 90 95

Thr Asp Arg Glu Asn Leu Arg Ile Ala Leu Arg Tyr Tyr Asn Gln Ser 100 105 110

Glu Ala Gly Ser His Thr Leu Gln Met Met Phe Gly Cys Asp Val Gly
115 120 125

Ser Asp Gly Arg Phe Leu Arg Gly Tyr His Gln Tyr Ala Tyr Asp Gly
130 135 140

Lys Asp Tyr Ile Ala Leu Lys Glu Asp Leu Arg Ser Trp Thr Ala Ala 145 150 155 160

Asp	Met	Ala	Ala	Gln	Ile	Thr	Lys	Arg	Lys	Trp	Glu	Ala	Ala	His	Val
				165					170					175	
Ala	Glu	Gln	Gln	Arg	Ala	Tyr	Leu	Glu	Gly	Thr	Cys	Val	Asp	Gly	Leu
			180					185					190		
Arg	Arg	Tyr	Leu	Glu	Asn	Gly	Lys	Glu	Thr	Leu	Gln	Arg	Thr	Asp	Sér
		195					200					205			
Pro	Lys	Ala	His	Val	Thr	His	His	Ser	Arg	Pro	Glu	Asp	Lys	Val	Thr
	210		-			215					220				
Leu	Arg	Cys	Trp	Ala	Ļeu	Gly	Phe	Tyr	Pro	Ala	Asp	Ile	Thr	Leu	Thr
225			•		230					235					240
Trp	Gln	Leu	Asn	Gly	Glu	Glu	Leu	Ile	Gln	Asp	Met	Glu	Leu	Val	Glu
				245					250					255	
Thr	Arg	Pro	Ala	Gly	Asp	Gly	Thr	Phe	Gln	Lys	Trp	Ala	Ser	Val	Val
	•		260				•	265					270		
Val	Pro	Leu	Gly	Lys	Glu	Gln	Tyr	Tyr	Thr	Cys	His	Val	Tyr	His	Gln
		275					280					285		•	
Gly	Leu	Pro	Glu	Pro	Leu	Thr	Leu	Arg	Trp	Glu	Pro	Pro	Pro	Ser	Thr
	290					295		,			300				
Val	Ser	Asn	Met	Ala	Thr	Val	Ala	Val	Leu	Val	Val	Leu	Gly	Ala	Ala
305					310					315					320
Ile	Val	Thr	Gly	Ala	Val	Val	Ala	Phe	Val	Met	Lys	Met	Arg	Arg	Arg
				325					330					335	
Asn	Thr	Gly	Gly	Lys	Gly	Gly	Asp	Tyr	Ala	Leu	Ala	Pro	Gly	Ser	Gln
			340					345					350		
Thr	Ser	Asp	Leu	Ser	Leu	Pro	Asp	Cys	Lys	Val	Met	Val	His	Asp	Pro
		355					360					365			
His	Ser	Leu	Ala												
	370														

36

30

<210> 36 ·
<211> 36
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Description of Artificial Sequence: PCR primer
<400> 36
cccaagctta ctctctggca ccaaactcca tgggat
<210> 37
<211> 30
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Description of Artificial Sequence: PCR primer
•
<400> 37
cgggagatct acaggcgatc aggtaggcgc
∠210\ 38

<211> 30

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

-220	١.
////	•

<223> Description of Artificial Sequence: PCR primer

<400> 38

cgcaggctct cacactattc aggtgatctc

30

<210> 39

<211> 38

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: PCR primer

. <400> 39

cggaattccg agtctctgat ctttagccct gggggctc

38

<210> 40

<211> 29

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: PCR primer

<400> 40

### aggacttgga ctctgagagg cagggtctt

29

<210> 41

<211> 30

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: PCR primer

<400> 41

catagtcccc tccttttcca cctgtgagaa

30

<210> 42

<211> 23

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: PCR primer

<400> 42

cgaaccctcg tcctgctact ctc

23

<210> 43

<211> 23

- <212> DNA
- <213> Artificial Sequence
- ·<220>
- <223> Description of Artificial Sequence: PCR primer
- <400> 43

agcatagtcc cctccttttc cac

23

- <210> 44
- <211> 39
- <212> DNA
- <213> Artificial Sequence
- <220>
- <223> Description of Artificial Sequence: PCR primer
- <400> 44

cccaagette geegaggatg geegteatgg egeecegaa.

39

- <210> 45
- <211> 41
- <212> DNA
- <213> Artificial Sequence
- <220>
- <223> Description of Artificial Sequence: PCR primer

<400> 45

ccggaattct gtcttcacgc tagagaatga gggtcatgaa c

41

<210> 46

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Synthetic Peptide

<400> 46

Pro Tyr Val Ser Arg Leu Leu Gly Ile

1

5

<210> 47

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Synthetic Peptide

<400> 47

Ile Met Pro Lys Ala Gly Leu Leu Ile

1

5

<210> 48

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Synthetic Peptide

<400> 48

Thr Tyr Ala Cys Phe Val Ser Asn Leu

1

5

<210> 49

<211> 10

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Synthetic Peptide

<400> 49

Gln Tyr Ser Trp Phe Val Asn Gly Thr Phe

1

5

10

<210> 50



```
<211> 16
```

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic
 Peptide

<400> 50

Ala Gln Tyr Ile Lys Ala Asn Ser Lys Phe Ile Gly Ile Thr Glu Leu

1

5

10

15

<210> 51

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic
 Peptide

<400> 51

Ala Leu Leu Pro Ala Val Pro Ser Leu

1

5

<210> 52

<211> 9

<212> PRT

### <213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic
 Peptide

<400> 52

Asn Gln Met Asn Leu Gly Ala Thr Leu

5

1

<210> 53

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic
 Peptide

<400> 53

Arg Phe Pro Asn Ala Pro Tyr Leu

1

5

<210> 54

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic
 Peptide

<400> 54

Arg Trp Phe Pro Asn Ala Pro Tyr Leu

1

5

<210> 55

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic Peptide

<400> 55

Arg Phe Pro Gly Val Ala Pro Thr Leu

1.

5

<210> 56

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic
 Peptide

<400> 56

Arg Met Pro Gly Val Ala Pro Thr Leu

1

5

<210> 57

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<400> 57

Arg Trp Pro Gly Val Ala Pro Thr Leu

1

5

<210> 58

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic
 Peptide

<400> 58

Arg Phe Pro Ser Cys Gln Lys Lys Phe

1

5

```
<210> 59
<211> 9
<212> PRT
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic
      Peptide
<400> 59
Arg Met Pro Ser Cys Gln Lys Lys Phe
                  5
  1
<210> 60
<211> 9
<212> PRT
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic
      Peptide
<400> 60
Ala Phe Leu Pro Ala Val Pro Ser Leu
                  5
  1
<210> 61
```

<211> 9

```
<212> PRT
```

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic
 Peptide

<400> 61

'Ala Met Leu Pro Ala Val Pro Ser Leu

1

5

<210> 62

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<400> 62

Ala Trp Leu Pro Ala Val Pro Ser Leu

1

5

<210> 63

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic
 Peptide

<400> 63

Asn Phe Met Asn Leu Gly Ala Thr Leu

1

5

<210> 64 .

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<400> 64

Asn Met Met Asn Leu Gly Ala Thr Leu

1

5

<210> 65

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<400> 65

Asn Trp Met Asn Leu Gly Ala Thr Leu

5

1

#### 【図面の簡単な説明】

- 【図1】 本発明のキメラ遺伝子(HLA-A2402/Kb遺伝子)の作製に用いたH-2KbゲノムDNAの構築方法を示す模式図である。
- 【図2】 本発明のキメラ遺伝子であるHLA-A2402/Kb遺伝子の構築方法を示す模式図である。
- 【図3】 配列番号:33に記載のHLA-A2402/Kb ゲノム配列の第1位〜第1300位までと、配列番号:34に記載のHLA-A2402/Kb cDNA配列の第1位〜第407位までの位置関係を示したものである。
- 【図4】 配列番号:33に記載のHLA-A2402/Kb ゲノム配列の第1301位〜第2 600位までと、配列番号:34に記載のHLA-A2402/Kb cDNA配列の第408位〜第1015 位までの位置関係を示したものである。
- 【図5】 配列番号:33に記載のHLA-A2402/Kb ゲノム配列の第2601位〜第3 857位までと、配列番号:34に記載のHLA-A2402/Kb cDNA配列の第1016位〜第1119 位までの位置関係を示したものである。
- 【図6】 HER-2/neu由来抗原ペプチド(HER2/neu780-788)で本発明のHLA-A24発現トランスジェニックマウスを免疫し、特異的CTLが誘導されることを示したグラフである。図中、縦軸は細胞傷害性活性(% Specific Lysis)を、また横軸は各トランスジェニックマウスの名称を示す。また図中、pep+はペプチドパルスした標的細胞を用いた結果を、pep-はペプチド非パルス細胞を用いた結果を示す。
- 【図7】 MAGE-3由来抗原ペプチド(MAGE-3<sub>195-203</sub>)で本発明のHLA-A24発現トランスジェニックマウスを免疫し、特異的CTLが誘導されることを示したグラフである。図中、縦軸、横軸、白棒および黒棒は、図6におけると同義である

- 【図8】 CEA由来抗原ペプチド (CEA652-660) で本発明のHLA-A24発現トランスジェニックマウスを免疫し、特異的CTLが誘導されることを示したグラフである。図中、縦軸、横軸、白棒および黒棒は、図6におけると同義である。
- 【図9】 CEA由来抗原ペプチド (CEA<sub>268-277</sub>) で本発明のHLA-A24発現トランスジェニックマウスを免疫し、特異的CTLが誘導されることを示したグラフである。図中、縦軸、横軸、白棒および黒棒は、図6におけると同義である。
- 【図10】 ヒトWT1由来抗原ペプチドA(WT1 $_{126-134}$ )でHLA-A24発現トランスジェニックマウスを免疫し、特異的CTLが誘導されないことを示したグラフである。図中、縦軸、横軸、白棒および黒棒は、図 $_{6}$ におけると同義である。
- 【図11】 ヒトWT1由来抗原ペプチドB(WT1 $_{302-310}$ )でHLA-A24発現トランスジェニックマウスを免疫し、特異的CTLが誘導されることを示したグラフである。図中、縦軸、横軸、白棒および黒棒は、図 $_{6}$ におけると同義である。
- 【図12】 ヒトWT1由来抗原ペプチドC(WT1417-425)でHLA-A24発現トランスジェニックマウスを免疫し、特異的CTLが誘導されないことを示したグラフである。図中、縦軸、横軸、白棒および黒棒は、図6におけると同義である。
- 【図13】 ヒトWT1由来抗原ペプチドD(WT1<sub>285-294</sub>)でHLA-A24発現トランスジェニックマウスを免疫し、特異的CTLが誘導されないことを示したグラフである。図中、縦軸、横軸、白棒および黒棒は、図6におけると同義である。
- 【図14】 ヒトWT1由来抗原ペプチドE(WT1326-335)でHLA-A24発現トランスジェニックマウスを免疫し、特異的CTLが誘導されないことを示したグラフである。図中、縦軸、横軸、白棒および黒棒は、図6におけると同義である。
- 【図15】 ヒトWT1由来抗原ペプチドA(WT1 $_{126-134}$ )の第 $_{200}$ 0の第 $_{200}$ 00の第 $_{200}$ 00の第 $_{200}$ 00の
- 【図16】 ヒトWT1由来抗原ペプチドB(WT1302-310)の第2位をチロシンに改変した改変型ペプチド (ペプチドG) でHLA-A24発現トランスジェニックマウスを免疫し、特異的CTLが誘導されることを示したグラフである。図中、縦軸、横軸、白棒および黒棒は、図6におけると同義である。

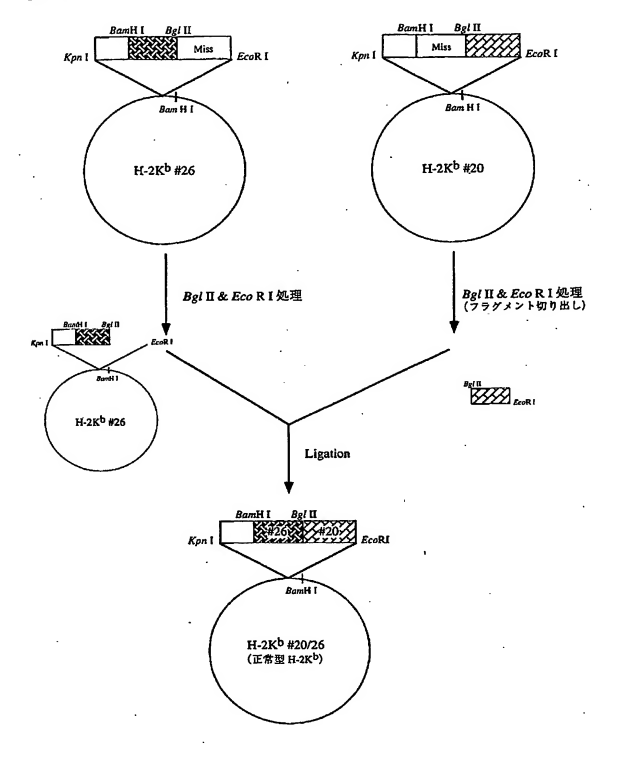
- 【図17】 ヒトWT1由来抗原ペプチドC(WT1417-425)の第2位をチロシンに改変した改変型ペプチド (ペプチドH) でHLA-A24発現トランスジェニックマウスを免疫し、特異的CTLが誘導されることを示したグラフである。図中、縦軸、横軸、白棒および黒棒は、図6におけると同義である。
- 【図18】 ヒトWT1由来抗原ペプチドK(WT1 $_{10-18}$ )の第2位をチロシンに 改変した改変型ペプチド(ペプチドI)でHLA-A24発現トランスジェニックマウスを 免疫し、特異的CTLが誘導されることを示したグラフである。図中、縦軸、横軸 、白棒および黒棒は、図 $_{100}$ 0年記号を表る。
- 【図19】 ヒトWT1由来抗原ペプチドL(WT1<sub>239-247</sub>)の第2位をチロシンに改変した改変型ペプチド(ペプチドJ)でHLA-A24発現トランスジェニックマウスを免疫し、特異的CTLが誘導されることを示したグラフである。図中、縦軸、横軸、白棒および黒棒は、図6におけると同義である。
- 【図20】 改変型ペプチドHによって誘導されたエフェクター細胞の天然型ペプチドに対する交差反応性を試験した結果を示したグラフである。図中、縦軸はCTL誘導活性(% Specific Lysis)を、また横軸は各トランスジェニックマウスの名称を示す。また図中、白棒は改変型ペプチド(ペプチドH)をパルスした標的細胞を用いた結果を、点線棒は天然型ペプチド(ペプチドC)をパルスした標的細胞を用いた結果を、また黒棒はペプチド非パルス細胞を用いた結果を示す。
- 【図 2~1】 ヒトWT1由来抗原ペプチドK(WT1 $_{10-18}$ )でHLA-A $_{24}$ 発現トランスジェニックマウスを免疫し、特異的CTLが誘導されないことを示したグラフである。図中、縦軸、横軸、白棒および黒棒は、図  $_{6}$  におけると同義である。
- 【図22】 ヒトWT1由来抗原ペプチドL(WT1<sub>239-247</sub>)でHLA-A24発現トランスジェニックマウスを免疫し、特異的CTLが誘導されないことを示したグラフである。図中、縦軸、横軸、白棒および黒棒は、図6におけると同義である。
- 【図23】 ヒトWT1由来抗原ペプチドB(WT1 $_{302-310}$ )、またはそのペプチドの第2位をチロシンに改変した改変型ペプチド (ペプチドG) でHLA-A2402陽性の健常人末梢血単核球を in vitroで刺激してCTLが誘導されることを示したグラフである。図中、縦軸は細胞傷害活性を、また横軸はエフェクター細胞(E)とター

ゲット細胞(T)の比率E/Tを示す。黒丸は改変ペプチド、黒三角は天然型ペプチドで刺激したエフェクター細胞による細胞傷害活性を示す。

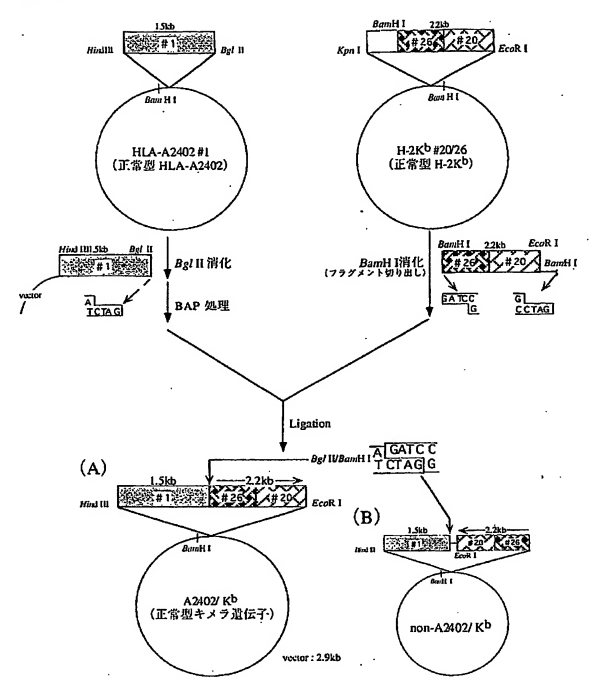
【図24】 ヒトWT1由来抗原ペプチドB(WT1 $_{302-310}$ )、またはそのペプチドの第2位をチロシンに改変した改変型ペプチド(ペプチドG)でHLA-A2402陽性の健常人末梢血単核球を in vitroで刺激してCTLが誘導されることを示したグラフである。図中、縦軸は細胞傷害活性を、また横軸はエフェクター細胞(E)とターゲット細胞(T)の比率E/Tを示す。改変ペプチドで誘導されたエフェクター細胞のRERF-LC-AI細胞に対する傷害性を黒丸、LK87細胞に対する傷害性を黒三角、 $_{11-1}$ 8細胞に対する傷害性を黒四角で示す。天然型ペプチドで誘導されたエフェクター細胞のRERF-LC-AI細胞に対する傷害性を中空丸、LK87細胞に対する傷害性を中空点、 $_{11-1}$ 8細胞に対する傷害性を中空内で示す。

## 【書類名】 図面

## 【図1】



## 【図2】





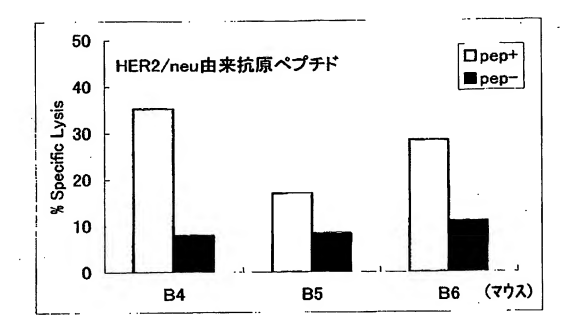
100	, 200	300	004	200	600	9 700 - 73	1480 800 841	2 80 8 80 8 80	. 343	A 1100	343	65 to 50
ARGCTACTC TCTGGCACCA AACTCCATGG CATCATTTT CTTCTGGAAG AGTCCAGGTG GACAGGTAAG CHATGGGAGT CHGGGAGTCC AGTTCAGGGA	CAGAGATTAC GOGANGAAAA GIGAAAGGAG AGGGACGGG CCCAIGCCGA GGGFTICICC CTIGTITCIC AGACAGCTCT 10530CAAAA TICAGGGAAA	CATTOMORCA GAGGGCTTG3 CACAGAAGTCA GAGGGGTCAG GGCGAAGTCC CAGGGGCCCA GGCGTGGCTC TCAGGGTCTC AGGCCCGAA GGCGGTGTAT	GENTHOSSEN OTCCCHECCT TOSSENTICE CCHACTCCEC NOTTICTITY CTCCCTCTCC CHACCINITY AGGRECTIC FTCCTGGATA CTCACGACCC	GANCCAGIT CTCACTCCCA TIGGOTGTCG GGTTTCCAGA GAAGCCAATC AGTGTCGTCG CGGTCGCTGT TCTBAAGTCC GCACGCACCC ACCGGACTC	AGENTETICC CAGAGGCCOA GAUGGCGGT, CANAGGGGGCC CANAGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGG	TICCGGGGTCG GENGSGNAMC GGCCTCTGCG GGGAGNAGCA AGGGGCCGC CTGGCGGGGG CGCAAGACCC GGGAAACCGC GCCGGGAGGA GGGTCGGGGG	SOLUTION OF THE PROPERTY OF TH	ල්පැත්තර දැන්න නැත්ත නැත්ත ක්රීම් දැන්න කරන නැත්ත කරන නැත්ත කරන නැත්ත කරන නැත්ත කරන නැත්ත කරන නැත්ත වන නැත්ත ව මේ සැත්තර නැත්ත නැත්	masancias, escanciasas, Asimassisas, concretosas Asmanciasas, Asimacias estragacias, cocamentas, Acraesias, cocamena masancias, escancias (Asimassisas, Concretosas, Asimacias) estragacias estragacias, Cocamentas, Acraesias esta	TOROCCOSS COSSOCION GITCHOLIC CTCHTCCC CHOSPICOS CCOSTIGCC CHCHITTCC GGGTCCHAR TCCHCCCA AGCCGCGGA	CCCCGAGACC CTIGCCCCGG GAGAGGCCCA GGCCCTTAA CCCGGTTTCA TTTTCAGTTT AGGCCAAAAA TCCCCCCGGG TTGGTCGGGG CCGGGGGGG	CTOGGGGGAC TEGGCTUACC GOSGGGTCO GOCCAGTTIC TOACACCCTC CHANTGATGT TTGGCTGCGA. CGTGGGGTCG GACGGGCGCT TOCTCCGGG
HLA-A2402/Kb genome HLA-A2402/Kb cDNA	HLA-A2402/Kb genome HLA-A2402/Kb cDNA	HLA-A2402/KO genome HLA-A2402/KO CENA	M.A-A2402/KD genome HLA-A2402/KD cDNA	HLA-A2402/KD genome HLA-A2402/KD cDXR	HIA-A2402/Kb genome HIA-A2402/Kb cDKR	HIA-A2402/Kb genome HIA-A2402/Kb cENA	HEA-A2402/KD genome HEA-A2402/KD CENA	HLA-A2402/Kb genome HLA-A2402/Kb cDKA	HLA-A2402/Kb genome HLA-A2402/Kb cENA	HLA-A2402/Kb genome HLA-A2402/Kb CDNA	' H.AA2402/Kb genome H.AA2402/Kb CDNA	HLA-A2402/Kb genome HLA-A2402/Kb cCNA

【図4】	1											
1400	1500	1600	1700 619	1800	1900 619	2000	2100	2200	2300	2400 895	939	2600
enechonisti ingocanathasa yangan yanganga yangasa kenjangan kanganga perengangangan assanan kandangan Ingolah ingocanathasa kenjan yangan yangan yangasa kenjangan kenjangan kangangan kenjangan kendangan kendangan	Mancaukas paana munikaana mandana mandana mandana mandana mandana mandana mandan mandana mandana mandana mandan Mancasko barandan eersemaan madana mandana mandana madana madana madana madana madana mandana mandana madana m	nechocomative practice sockesses commente ancement cancillate cacacache prominent constants sossensoea nechosa	GTCATTITICT CTGGCTACAC ACTTAGTGAF GGCTGTTCAC TTGGACTGAC AGTTAATGTT GGTCAGCAAG GTGACTACAA TGGTTGAGTC TCAATGGTGT	CACCITICAS GAICAIRCAS COCTABITIT AATRIGAACT CAAACACATA ITAAATTAGT TATITICCAT TCCCTCCTCC ATTCTTTGAC TACCITICTC	ATGCTATTCA ACATCACATA AGGATOCCCA TOTTTACCCA ATGCCTCATG TOGATTCCCT CTTAGCTTCT GAGTCCCCAAA AGAAAATGTG CAGTCCTGTO	CTORGOGGAC CAGCTCTOCT TITIGGICACT ACTOCOANTOA CACTICANOS GICANACAGA CACATRACTIC ACTOTCANCA TIGATITAAC TGAGTCTIGG	GRGATTICA GITIGICTIG TRAATIGIGT GATTICTIAA ATCTTICCACA CAGUURCOON AAAGOOGGUGGGUGGGAGGAGGAGAGAAAAAAAAAAAAA	avakomin legiomosa kansas mempera propriesa in a consessa internosas sesso mem consessas sucomos sessoras sessoras sessoras sessoras sessoras sessoras sessoras sessoras sessoras se consessoras sessoras se consessoras	ACHONICOS TROCHOSCENI, SCINICOS ACANONICOS ANOTOTOS ENCONOTOS CONACIONAS EN UNA ACANONICA ACANONICA ACANONICA ACHONICOS TROCHOSCENIT SCINICOS ACANONICOS A ACANONICA CONACIONA EN UNA ACANONICA ACANONICA ACANONICA ACANONICA	americaes concrete and medical medicaes accessor accessor accessor concrete concrete accessor accessor	GOCTIGAGAGO 103331CANG ACCOTOACCT TOATTTOTTG TACTIGNOCT TOCCADAGOC TOCTICOCATOC, ACTATOTOCA ACATGOOGAC GSTIGOTOTT	CIGGINGIOC. TIGGRACIGO: ANIMGICACI GENECIGIOS TIGCCIFITOT GATGAAGATIG AGAAGGAAA ACACAGITAG GAAAGGCAG ACICIGAOFT CIGGINGIOC. TIGGRACIGO: ANIMGICACI GENECIGIOG TIGCCIFITOT GATGAAGATIG AGAAGGAAA. ACACAG
н.дA2402/къ genome н.дA2402/къ съкъ	HLA-A2402/Kb genone HLA-A2402/Kb cDXX	H.A-A2402/Kb genome H.A-A2402/Kb cbvA	HLA-A2402/Kb genone HLA-A2403/Kb CING	HIA-A2402/Kb genome HIA-A2402/Kb cDNA	HLA-A2402/Kb genome HLA-A2402/Kb cDNA	HLA-A2402/Kb genome HLA-A2402/Kb cixx	H.A-A2402/Kb genome H.A-A2402/Kb c.ENA	HLA-A2402/Kb genome HLA-A2402/Kb cDNA	HLA-A2402/Kb genome HLA-A2403/Kb cDNA	HLA-A2402/Kb genome HLA-A2402/Kb cDNA	HLA-A2402/Kb genome HLA-A2402/Kb cDKA	HLA-A2402/Kb genome HLA-A2402/Kb cDNA

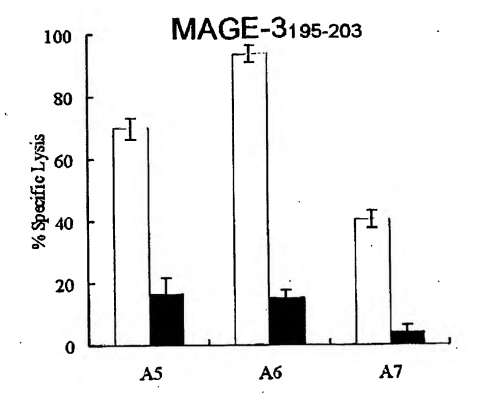


HLA-A2402/Kb genome HLA-A2402/Kb cINA	TICHCICAGE CICCITIAGA GIGISCHETS CICATCAATG GOGAACACAG GCACACOCCA CATIGCIACT GICHCIAACT GGSTCHGCHG TCAGTTCHGG	2700 1015
H.AA2402/Kb genome H.AA2402/Kb c.RVA	GAACTICCIA GIGICAAGAI CTICCIGGAA CICILACAGC TITICTICIC ACAGRIGAA AAGAAGGA CIAGAGACTICIA AGAAGAAA AAGAAGAAA CIAGAAGAAA AAGAAGAAAAAAAAAA	2800 1048
HLA-A2402/YD genome HLA-A2402/YD CINY	CAGAGTIGIC CIGGGGAAAA TAGAGGAAAGA TAGGAGCICT GGGAATCCAF AAFAGCTCCT CCAGAGAAAF CTTCTAGGIG CCTGAGTIGT	2900
H.A-12402/Kb genome H.A-12402/Kb c.D.N.	GCCATGARAT GAARATGTAC ATGTACATAT GCADATACAT TTGTTTTGTT TDACCCTAGG,CHCCCAGGACG; FCCHANGCTGA,CHCGAAAGAT ROCATGARAT GAARATGTAC ATGTACATAT GCADATACAT TTGTTTTGTT TDACCCTAGG,CHCCCAGGACG; FCCHANGCTGAAAGATATAGAAAGATACATAGAAAAAGATAGAAAAAAAA	3000 1087
HLA-A2402/KD genome HLA-A2402/KD CENN	GACACICTRG GGICTGATTG GGGAGGGGCA ATGTGGACAT GATTGGGTTT CAGGAACTCC CAGAATCCCC TGTGAGTGAG TGATGGSTTG TTCGAATGTT	3100 ·
H.AA2402/Kb genome H.AA2402/Kb c.D.N	orcircaesa ruangeriga, ruangeriga mengerigaga gapanenaer accissaeria caerinonsa escatarior errereatar erectoras Revigential में स्थापनी स्	3200
HLA-A2402/Kb genome HLA-A2402/Kb ciNG	ATOCHGAGOC CTCAGTTCTC TTTMGTCMG TGTCTGATGT TOCCTGTGAG CCTATGGACT CAATGTGAAG AACIGTGGAG CCCAGTCCAC CCCTCTACAC	3300
HLA-A2402/Kb genome HLA-A2402/Kb cDWA	CAGRACCTO TECCTOCACT GETETICITY CECTTECACA GECARCTTO CTOSTICAGE CAACACTOA GGACATETO PAGESTOTA GETECT	3400
HLA-A2402/Kb genome HLA-A2402/Kb cDWA	ACCITARCT GCAACTCCIC ACTICCACAC NAAGAATAAT AAITIGAATG TAACCTIGAR TGTTATCATC TITAACCTAGS GCTGATTTCT TGTTAAITTC	3500 1119
HLA-A2402/Kb genome HLA-A2402/Kb cDNA	AIGGHITGÁG AAIGCITAGA GGIȚITGITI GITIGITIGA TIGAȚITGIT TITITGAAGA AADAAIGAT AGAIGAATAA ACITCCAGAA ICIGGGICAC	3600 1119
HEA-A2402/Kb genome HEA-A2402/Kb cDKA	TARGETOTOT OTATETETTO GARCAGGATG AGACTOTAGE AGETGAGTOT GAACAGGGET GTOCCGAGGT GGGCTCAGTT TGCTTTGATC TGTGATGGGG	3700
HLA-A2402/Kb genome HLA-A2402/Kb cDNA	CCACACCICC ACTOTOTCAC CICTGOGCIC TGTTCCCTCT ATCACTATCA GGCACATGCT GAGAGTTTGT GGTCACAAAG ACACAGGAA GGCCTGAGCC	3800 1119
HLA-A2402/Kb genome HLA-A2402/Kb cDNA	TROCCISTC CCCAGGARTA TGAGCCCCCA GGGCTAAAGA TCAGAGACTC GGAATTC	3857 1119

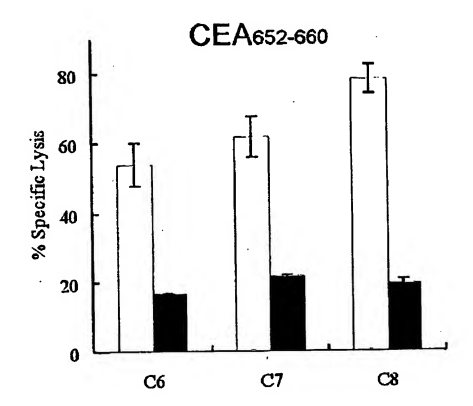
【図6】



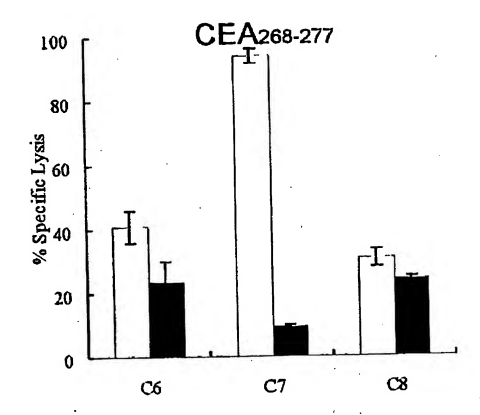
【図7】



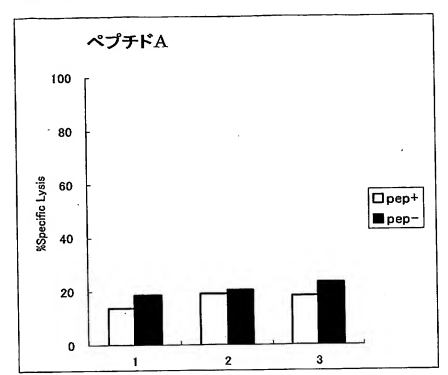
【図8】



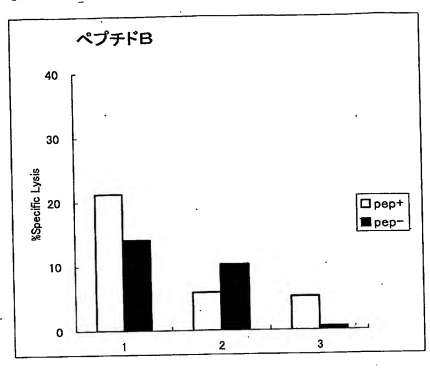
【図9】

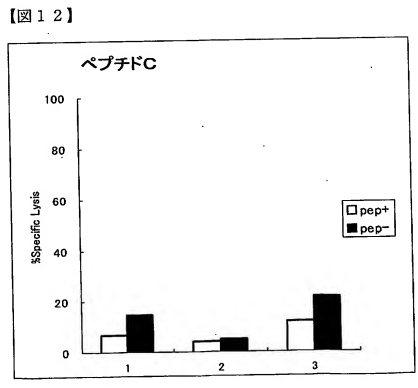




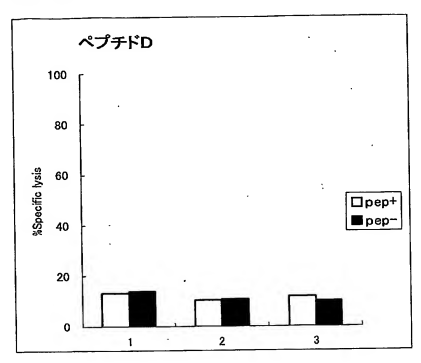


【図11】

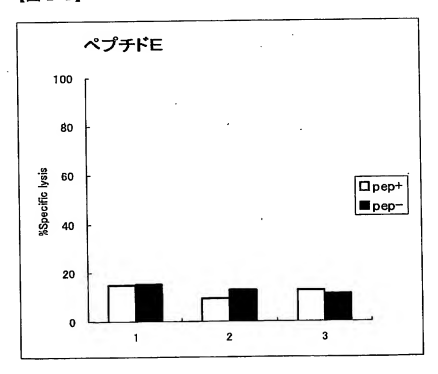




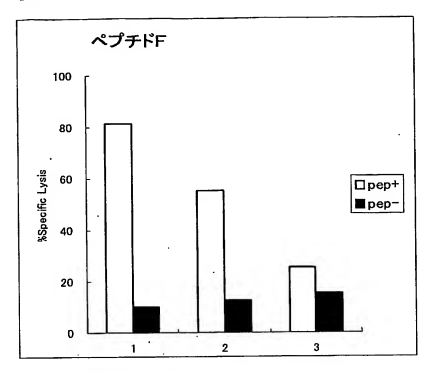
【図13】



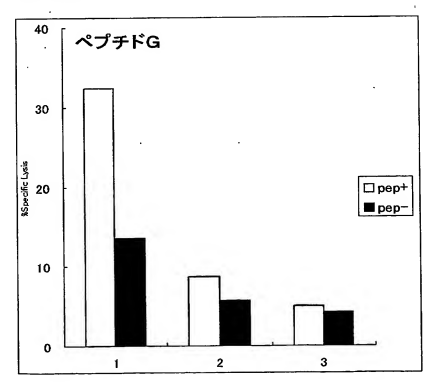
【図14】



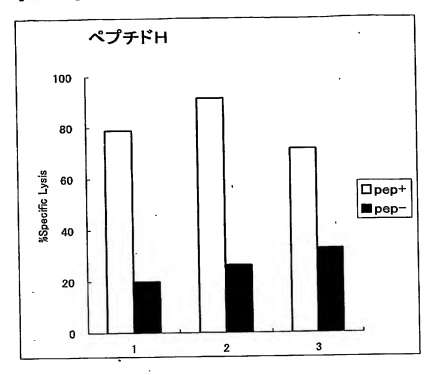
【図15】



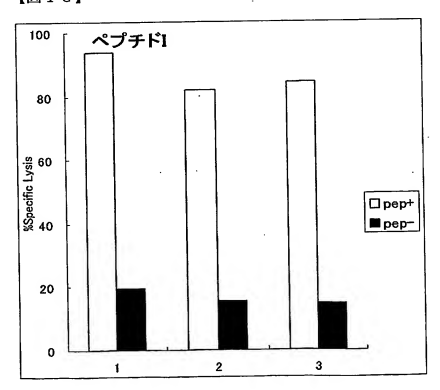
【図16】



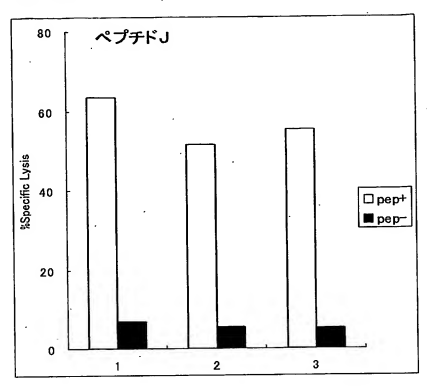
【図17】



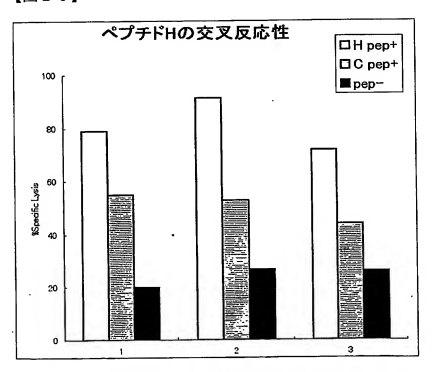
【図18】



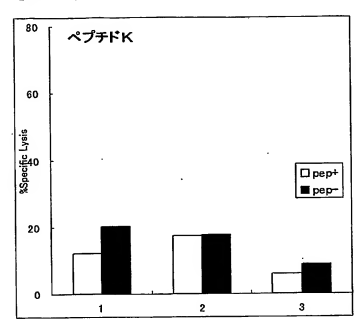
【図19】



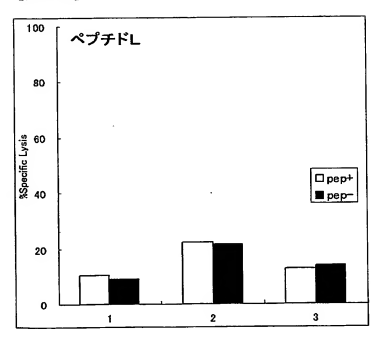
【図20】



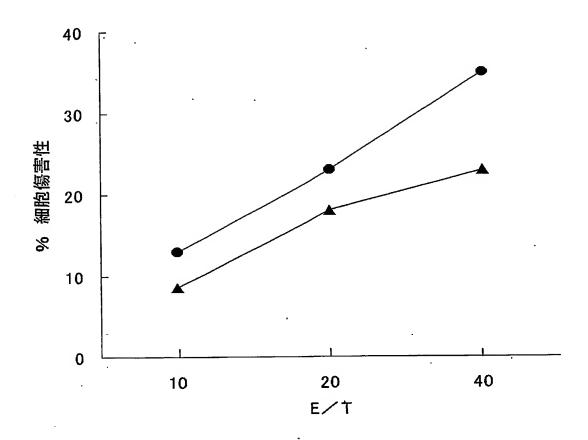
【図21】



【図22】

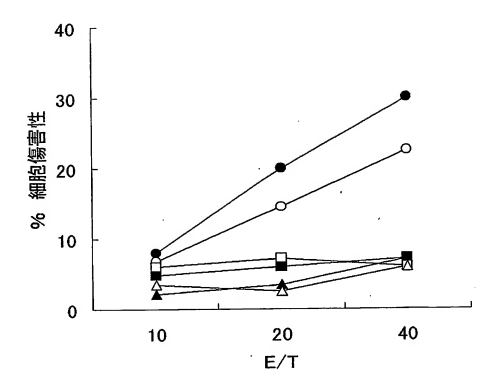






- ─★──天然型ペプチド刺激エフェクタ──細胞 天然型ペプチドパルスC1R-A\*2402標的細胞





- → エフェクター細胞: 改変ペプチド刺激標的細胞: LK87細胞(WT1陽性、HLA-A2402陰性)
- -■- エフェクター細胞:改変ペプチド刺激 標的細胞:11-18細胞(WT1陰性、HLA-A2402陽性)
- --○- エフェクター細胞:天然型ペプチド刺激 標的細胞:RERF-LC-AI細胞(WT1陽性、HLA-A2402陽性)
- -△- エフェクター細胞:天然型ペプチド刺激 標的細胞:LK87細胞(WT1陽性、HLA-A2402陰性)
- →□ エフェクター細胞:天然型ペプチド刺激 標的細胞:11-18細胞(WT1陰性、HLA-A2402陽性)



#### 【要約】

【課題】 イン・ビボでCTL誘導活性を有するWT1由来のHLA-A24拘束性ペプチド、当該ペプチドをコードするポリヌクレオチド、またはこれらペプチドやポリヌクレオチドをin vivoまたはin vitroで利用した癌ワクチンなどを提供すること

【解決手段】 配列番号:2、3、4、5、および6のいずれかに記載のアミノ酸配列を有するペプチド、前記ペプチドをコードするポリヌクレオチド、および当該ペプチドやポリヌクレオチド等を有効成分として含有する癌ワクチン等。

【選択図】 なし

## 特願2002-171518

# 出願人履歴情報

### 識別番号

[595090392]

1. 変更年月日 [変更理由] 住 所 氏 名 1995年 6月 1日 新規登録 大阪府箕面市船場西2-19-30 杉山 治夫

## 特願2002-171518

### 出願人履歷情報

### 識別番号

[000003311]

1. 変更年月日 [変更理由]

住 所 氏 名

1990年 9月 5日

新規登録

東京都北区浮間5丁目5番1号

中外製薬株式会社

# 特願2002-171518

## . 出願人履歴情報

識別番号

[000183370]

1. 変更年月日

1990年 8月 9日

[変更理由],

新規登録

住 所

大阪府大阪市中央区道修町2丁目2番8号

氏 名 住友製薬株式会社